

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

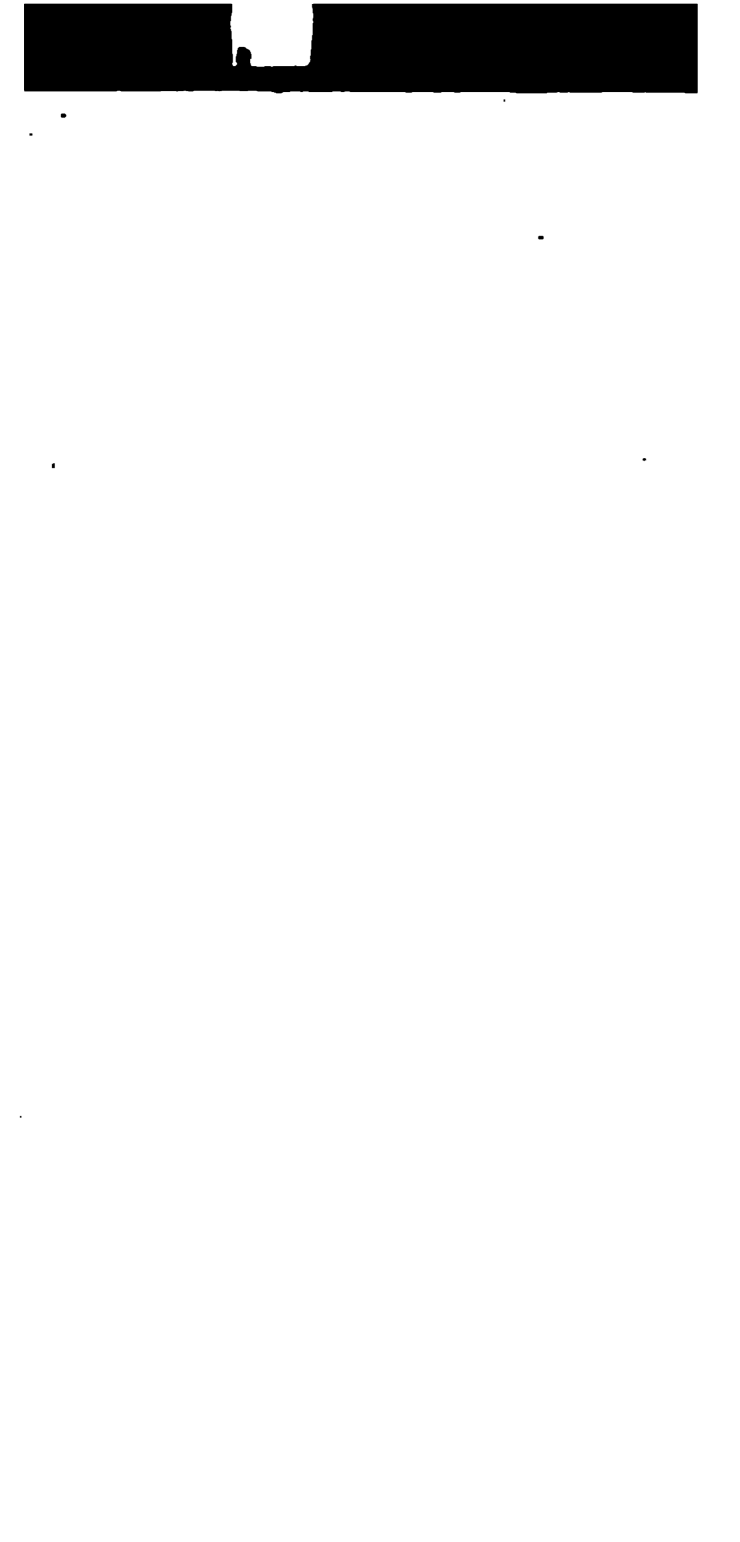
Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/





Pei 133 2







Nouss

Journal

fűr

Chemie und Physik

io Verbindong mit mehreren Gelehrten

hviaussischill

* 0 B

De Senworgger und Dr. Meinecke.

Neno Reihe

Band 6. Heft w

Nürmberg, 1823

in the tohere's ben Unchhaudt ang-

Literatur.

Friedr. Accum.

Eine Sammiung merkwardiger und Jehrreicher Eine Sammiung merkwardiger und Jehrreicher Eine

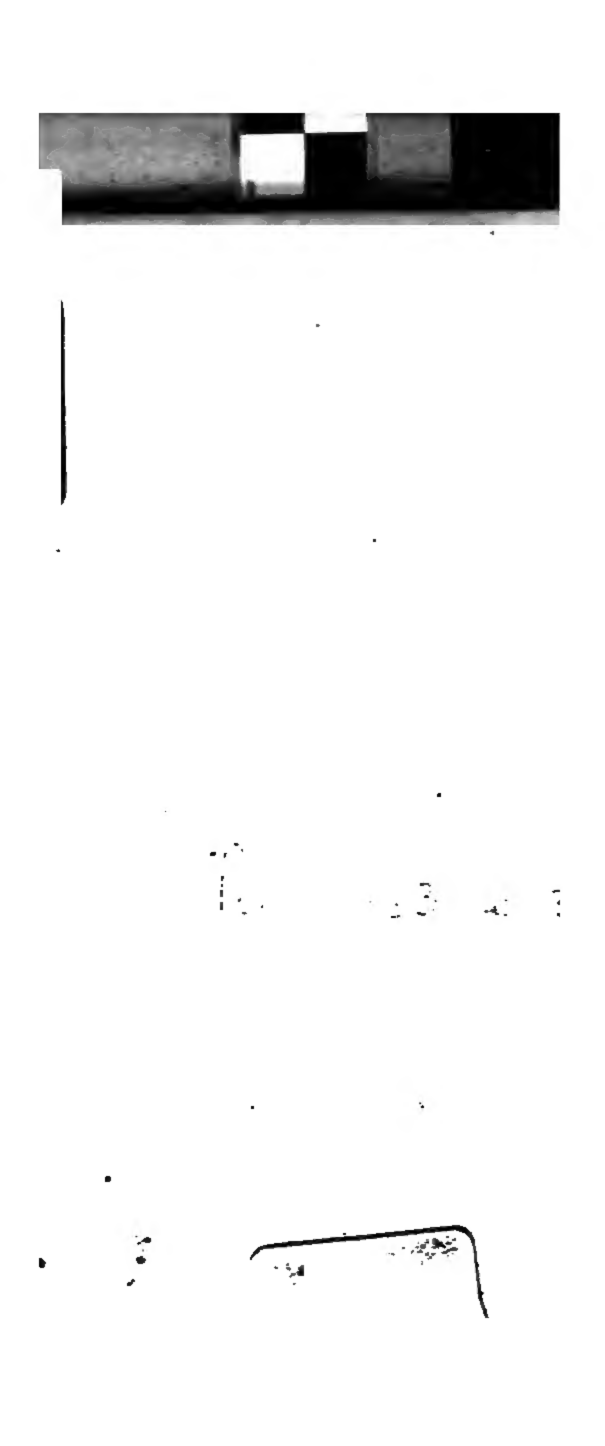
Aus dem Hogh. Mit a Kapfert, gr. S. Nuraberg, in Commis-

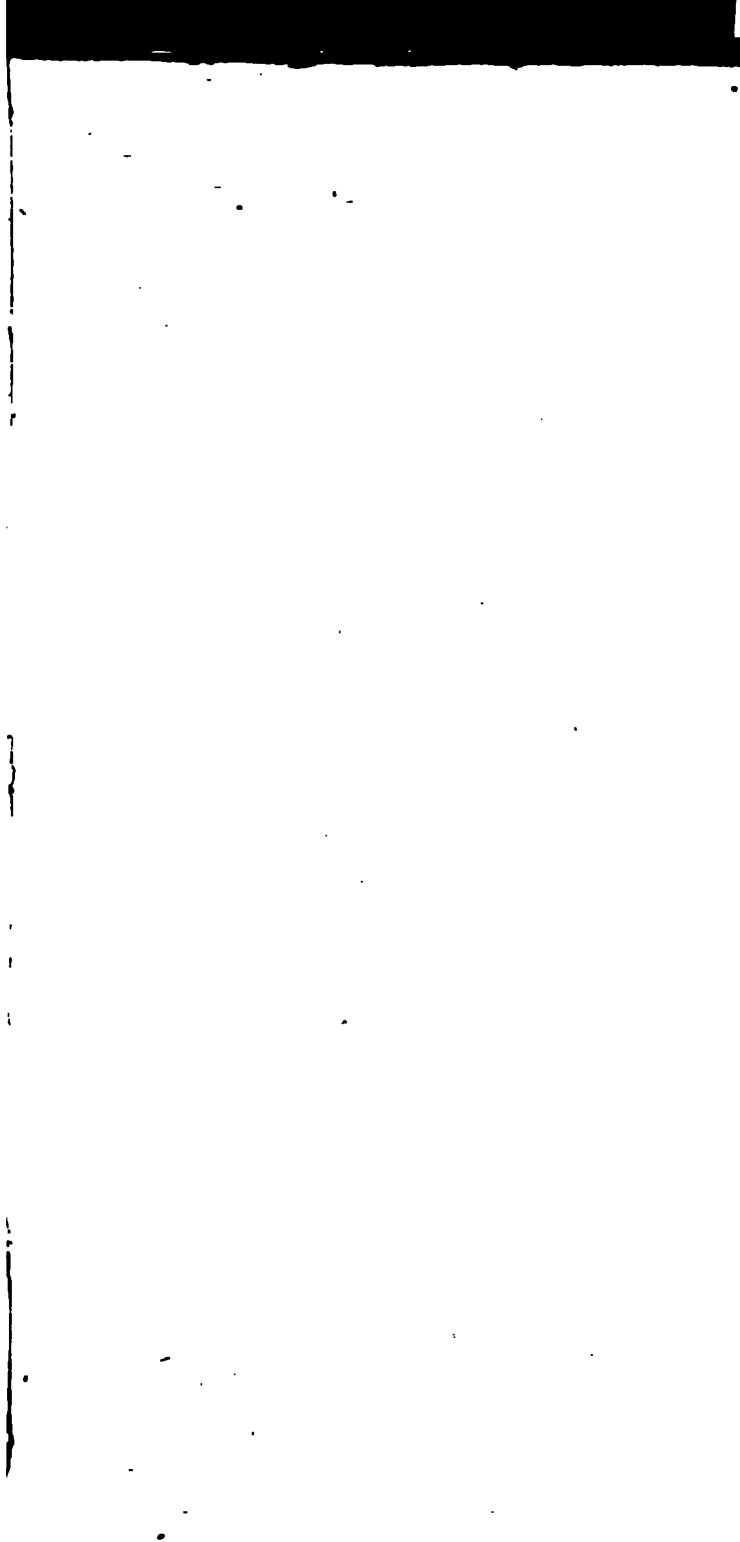
Versuche.

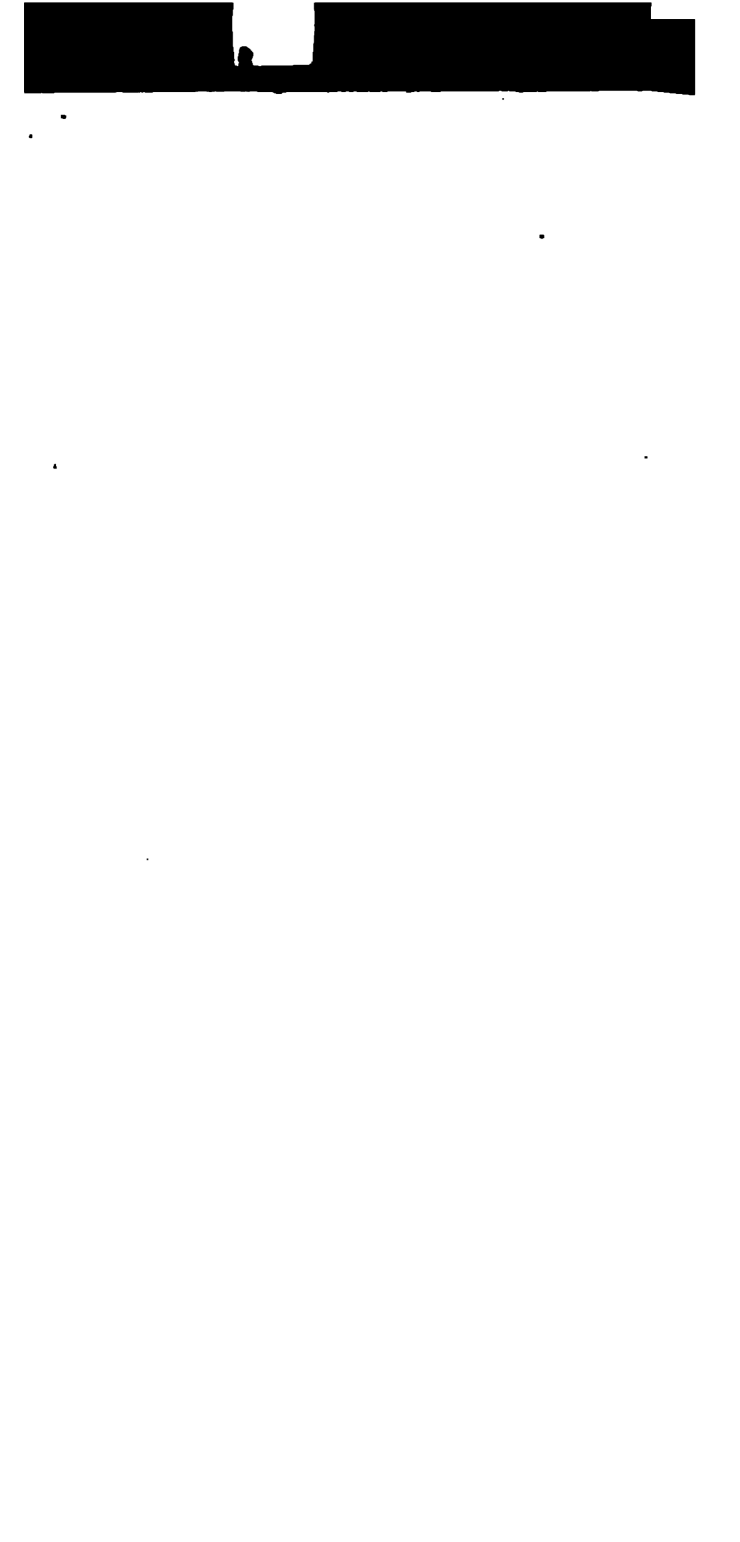
- Warer deren Autrendung der Kilte zum Kochen, dereit Anwendung der Hitter aber erm Aufburen des Kochen au bringen.
- a Cashissac zus dem Warrer merren zo bringen, welche all einer hellen Flemme brennen.
- A Corper hellescottend in Donkelts in worken, so wie seelle hierelebenden Licht som Zeigen der Stande an dem Lieselblum einer Über bei Linche, berrageben.
- 4. Two Flüseigheilun erhalten, bhale unset Machung, So Kraft, das Gold sufrufden, welche Kraft eine freie für 22 nicht benitzt.
- 3. Niederschlagung des reguliaischen Geldes, ent Heintel-
- o. Einen verkennlichen Krippe darch Berührung des Wasser nom Bernstellen in bringen.
- 7. Wasser, mitten im Sommer, choe Hille des Lines, and Grindren zu keingen.
- Form, generaliel, der Eberhaum genand
- der Silberhaum oder artior Dineas gerannt.
- 10. Wines and Killer werden doord einen und dezeiden Au10. Wines and dezeiden Temperatus
 invergenzen.

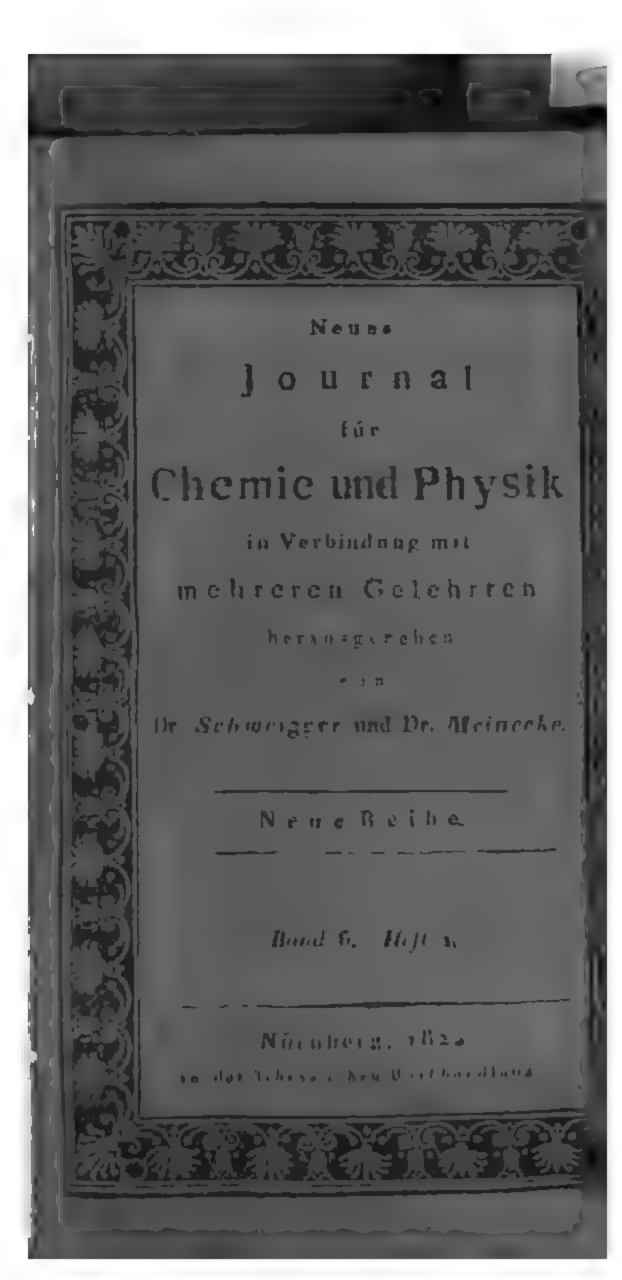
The same and the same













Friedr. Accam

Chemische Unterhaltungen.

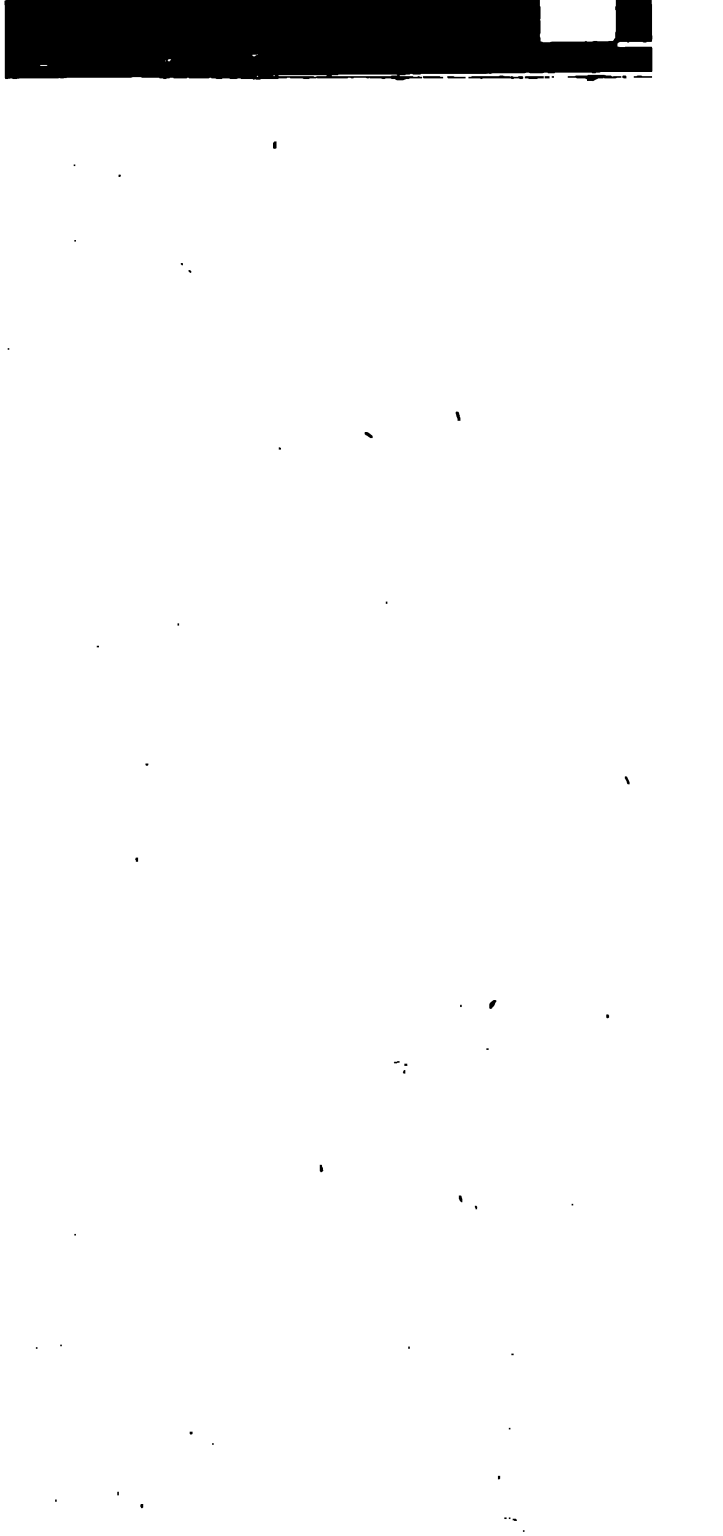
ham Sammlung merkwurdiger and lehrreicher Frzeugnisse der Ertahrungschemie

And dem Engl. Mit a Nepfert, gr. h. hurnberg, in Comment-

Versuche.

- Water derch Aumendaus der Kille zum Bochen, darch Anthones der Kochans 20 beregen.
- Gashlasez aus dem Wasser steigen zu beingen, welche mit einer hellen Plemise bernnen,
- N. Norper bellionchteed in Dunkeln zu mathen, 20 mit 22/5 hiererchender Licht zem Zeigen der Stunde zu dem Ziffen-Ulatte einer Ube bei Karbr, beraugiben.
 - Kraft, der Gold enfruhren, welche Kraft eine jede für bille nicht henitet.
- 3 Niederschlegung des regulimeihen Guldes, und Helakchler.
- E. Einen verbressalichen Eurpte durch Berührung die Wie eine num Entsanden zu bringen.
- Water, mitten im Sommer, choe Haife des Elien, cum Getrimen zu bringen.
- Landrande Precipitetimo des Bleyesta antiger und metallischen Paria, generinighen der Lleyband gewannt.
- c. Aretige metalismile Practification dua sottere, generale fi der deleginum oder arbar libenie geneinen.
- (i) Water and Rulle werder drawler and dead on filter as an planting describes asset and assets a few many flavored streets.

To Bridge Black





Journal

fär

Chemie und Physik

in Verbindung

mit

mehreren Gelehrten

herausgegeben

702

Dr. Schweigger und Dr. Meinecke.

XXXVI. Band. Mit 1 lithographischen Tafel.

Nürnberg, in der Schrag'schon Brekhandlang. 1892.

Jahrbuch

der

Chemie und Physik.

VI Band.

Mit 1 lithographischen Tafel.

Unter besonderer Mitwirkung

d HII. Bischoff, R. Brandes, Chladni, Driessen, Du Mênil, Ficinus, C. G. Gmelin, Heinrich, Kries, Krüger, Meissner, Oersted, Pfaff, Prechtl, Weiss, Wurzer, Zeisc.

hera-u,sgegeben

VO D

Dr. Schweigger und Dr. Meinecke.

Nürnberg,
in der Schrag'schen Buchhandluug.
1822.



Den

, P

Begründern und Vorstehern

des

Vereins

zur

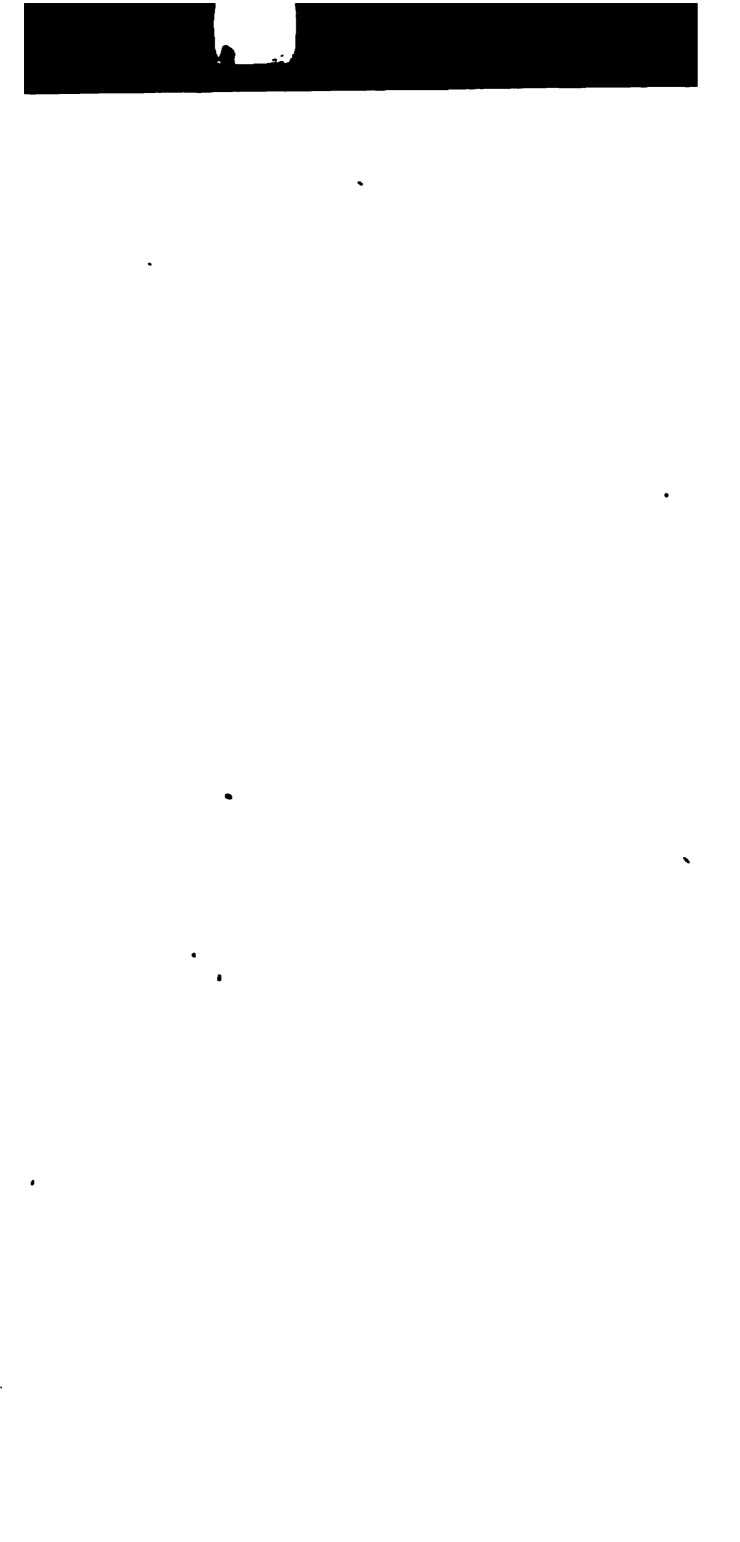
Beförderung des Gewerbfleises

in Preussen,

achtungsvoller Anerkennung des würdigen Zwecks, Wissenschaft und Kunst wieder in die Gewerbe einzuführen,

geweiht

von den Herausgebern.



Inhaltsanzeige des sechsten Bandes.

Erstes Heft.

Se Se
Die Xanthogensäure nebst einigen Producten und Verbindun-
gen derselben. Von Dr. Will. Christoph, Zeise, Prof.
der Chemie bei der Universität zu Kopenhagen
Ueber das sogenannte färbende Wesen in der Ostseeluft und
**
dem Ostseewasser, und die desoxydirende Kraft der
Wasserdämpfe. Von C. H. Pfaff, Prof. zu Kiel.
Vergleichende Untersuchung eines Fossils vom Kayser-
stuhl in Freyburg, und des grünen Elacoliths von
Laurvig in Norwegen. Von Dr. C. G. Gmelin in
Tübingen
Neues Verzeichniss der bis jetzt bekannt gewordenen Nie-
derfälle meteorischer Stein- und Eisenmassen, und an-
derer Substanzen. Von E. F. F. Chladni
Ueber eine besondere Wirkung chemischer Verwandtschaft
in die Ferne, vom Prof. Gustav Bischoff in Bonn .
·
Auswärtige Literatur
Meteorologisches Tagebuch vom Canonicus Heinrich in
Regensburg. September 1822.

Zweites Heft.

De Acidi Muri	atici praes	ontia in	aëre atm	osphaei	ico. C	om-
mentatio Jan				_		
Beitrag zur Ken	untnils de	r Hallisc	hen Bruni	nenwasi	er und l	Prü-
fung der Hal						
Meissner			_	_		• 1
Analyse zweier						YUN
Dr. Du Me			-	•	_	



¢

				S	
Anolyses and emoritaries has Minera	•	-	ä	٠	377
Wes tibes den Antecnalaum					185
Analyse des Tutomag ader chiancies			-		
110, Fyta, Lakese des Chemie su		-		•	182
Schwaezer Harte					2 8 6
J. W. Seanda ther die Scheidung					
thatla animaticches Aubetansen,					390
Poulling ther Wiemeentwicklung	durch	Benets	ung.	٠	193
Wolfneten über die Grane der	Expans	ion de	r Atmo	14-	
philos					_
Behreiten an Herrn Dr. Browste			-		
Prof. Walla in Bortin .					
Ueber auferaures Gold ale Reagons au					
das sauskende Wesen der Salestur					
in Desendon.					
Vober die Congulation des Rywelfer					
Riestricität. Von C. G. Gmelin					
Vauquetina Analyse verschiedener	r Getra	ide - M	ehie.		
Vober den Hopfen und des Lupulia.	•	•	•	-	3 216
Reue Auwendung der Thierkohle.	•	•	•	•	328
 Notisen und A 	uszüg	0.			
None Cyangerbludungen nach L. Gm	elin	w bau	öhler	•	230
L. Chustan uber Kobalteiure	•	•	•	•	335
J. Davy uber Sublimet.			•		257
Paraday's Analyse sines Kohlenby					
Bin intransacher Niederschlag.	•			-	258
Aluminit in Frankroich			-	_	aée
Remarkang abor Thousands.	•	•		-	253
Martin for gardgeherusjer .	-		•	•	
Affiche finefent, ifn. Minesofmoren.	•	_		•	_
Mahtachempicher Jodingepelt einiger	· Malu	den.	•	•	342
			•	•	
Judangebalt der Septem	•	•	•	•	
Boundang that Talkelumint.) 		•	•	343
habildan in Hohien durch Verdene		•	•	•	
Poussaiduaum als Electricitétaintes	•	•	•	•	246
Windows du gandrene Suchgenen	•	•	•		

			_		S	Boite
Reinigung des Terpenthinöle.		•	•	•	•	245
Grüne Farbe aus Taback.	•	•	•	•	•	
Pappelöl	•	•	•	•	•	246
Sieber über den Traganthstrau	ch.	•	•	•	•	-
Prüfung der Kohle sur Läuter	rung.	•	•	•	•	247
Bestandtheile der Knochenkoh	lo.	•	•	.•	•	_
Silberausbringen durch Ammo	niak.	•	•	•	•	248
Berichtigungen	•	•	•	•	•	24 g
Auswärtige Literatur.	•	•	•	•	•	250
Necrolog. Hauy's Tod.	•	•	•	•.	•	25 g
Die Bucholzische Stiftung.	•	•	•	•	•	260
Meteorologisches Tagebuch vo Regensburg. October 1822.	m Can	ionicus 	Heir	irich	in	
Dritt			·			•
Ueber die Suberin- oder Ke	orksäur	o. Vo	on Dr.	Rudol	ph	•
-Brandes	• ,	•	•	•	•	263
Ueber die Krystallisation des la schwefel vom Prof. Gustav			•			270
Analysen des Indigs	•	•	•	•	•	277
Planche über Schwefelgehal		Pflanse	n	•	•	280
Dr. Ure über Prüfung der Bla	•		•	•	•	282
Ueber Benutzung des schwef	•		78. V	om Ber	g-	
ingenieur P. Berthier	•	•	•	•	•	287
H. I. Brooke über ein neues	Bleierz		•	•	•	301
Berthier über die Manganoxye	le .	•	•	•	•	30 3
Berzelius über den efflorescires		oilsen	Schwef	clkies	• '	311
Darstellung eines schönen Grüi						314
Spiegelglas mit Hülfe von Koc	bsals 1	and Gl	aubersa	ılz	•	317
Vorkommen des Jodins im Mis	• • •	•			0-	-
mont, nach Angelini.	•	•	•			519
Analyse cines Steines, welcher	r sich i	n der	Harnrö	hre ein	01	
Ochsen gefanden hat; vom l						321
Nachtrag über das sogenannte	färben	de Wc	sen dei	Ostse		
luft. Von C. H. Pfalf in l	Siel.	•	• .	•		5 :5

Inhaltsanzeige.

IX



Inhaltsanzeige,

						Seite
Unber die Verflüchtigung so	_			-		
durch die Destillation. V						529
Das Oersted'sche Experimes	At,	die Con	pressio	n des	Was-	
_eers au acigen	•	•	•	•	•	33 2
Notizen	120	ıd Aus:	röge,			
Electrochemische Versuche	TOR	Despr	ets.			Stu
Magnetisirung durch einen	Blit	estrahl.	•			341
Vierarmigo Magnetnadela.		•				-
Ueher Temperatur der Dim	pfe.			•	•	342
Siedepunkte einiger gesättig	ten	Salzaufi) Deungen	h .	•	_
Thomson über Erhitzung b	ei K	eystalliss	tionen.	•		_
Farbenverwandlung der Rul	dine	durch H	litee.	•	•	545
Mohs über Brewsters o	ptisc	hes Min	eralbyst	em.		_
Ein alter Meteorfall.	•					344
Meteoratein zu Angere.		•	•		ā	-
Risonglanz aus Brazilion.				•		545
Uober den Türkis		•	•	•	•	346
Krystallisirter Speckstein.	•	•	•	•	•	_
G. T. Bowen's Analyse cine	n Ne	ordameri	kan, Ti	angeteis	us.	5 é 7
Aualysen der Chabasie.	:	•		•	•	548
Borselius über Mesole, l	Mesc	dine uni	Mesol	it.		_
Healandit and Stilbit.		• '			•	Sig
Thomsonit.			•		•	550
Analyse des Tesselits.		4			•	-
Berthier iiber Kieseltalk.		•		•		_
Berthier über kohlensauren	Kies	eltalk.	4	•		351
Berthier über die Mineralwa			Moctafre	la .		352
Borazažure in Toskasa.			•**	•		354
Schwefel su Scansano.						355
R. Phillips über Crünspan.						556
Thomsons Analyse des Kali	alan	Dž.		•		557
Chromeanres Kuli als Arsen			•		•	-
Smitsons Arsenikprobe.		:	:		•	556
Prüfung anf Quecksilber.	•		, -			_
Mehtvorkommen der Kreide	- ani	f Krata.	Ī.			559
Mrstatediaman nas eviates			-	-		3

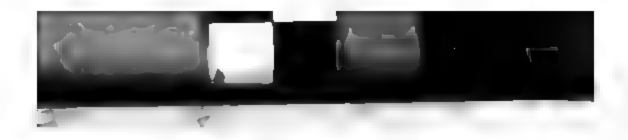
•	zeige	}.		XI
• •				Seite
Steinsals in Toskana.	•	•	• 1	. 35 9
Feines Schwarz durch Verbrennus	g des T	heers.	•	. 360
Aussangen gistiger Dünste, .	•	•	•	. 56z
Vauqueline Untersuchung des	Zuckerro	hrsaft	6.	. 562
Einzuckern des Fleisches	• • •	•	•	
Drathsiehen durch harte Steine.	•	•	•	. 363
Sicherung der Wände gegen Feut	_		•	
Legirung von Zink mit Kisen.	* ***	•	• .	. 364
Rohren aus Cautschuk.	* ***	•	•	
Oel sur Instrumente: "."		•	•	. 365
Oel der Arachie.	•: 1	•	•	
Bonastro über Elemi.	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	•	•	. 560
Notizen von Moringlane, D	aponel	ial w	nd Bo	na-
stre über verschiedene harsige	Substant	en.	•	
Kestauienrinde sum Gerben und	Rärben.	• ·	•	. '56
Brande über den Thee	• ***	:•	•	
Bemerkung über Brucin und Stry	chnin.	•	•	. 50
Buchner über das Urari.	•	•	•	
Fossile und jetzige Pslanzen	• ,	•	•	. 57
Dr. W. Pront über Umänderung	der Subs	tanzen	des E	
Auswärtige Literatur	•	• .	•	. 39
Programme de la société hollande	oise, des	8 cienc	es. à	
lèm, pour l'année 1822.	•	•	•	. 38
Meteorologisches Tagebuch vom Regensburg. November 1822.	Canonici	ıs He	inric	h in
Viertes				
Ueber den Transversalmagnetismu den elektrisch - megnetischen E Prechtl	es, in se Erscheinu	iner B ngen.	eziehu Von	J. J.
Gay - Lussac über Erkältung	durch '	Vorda:	unfun.	. 3g
Wassers in trockner Luft bei ve	erschiede	nen Te	m Dara	turen
und unter bestimmten Druck.	•		hor a	. 41
	•	•	•	41
Borzelius über Mineralsysteme.	-		4	• #
Analyse des phosphorsauren und	des schwe	felsau	ren A:	nmo-

.

•

y

.



			\$	oite
L Lassaigne über eine neue Säure	, eri	alten d		A . AB
Destillation der Citronslure, .	•	•		428
Analyse eines natürlichen Spieleglangniel	tels,	TOO Y		
quelin	•	•	-	454
Hober die eigenthümliche Färbung des es	Lipeto	<u>Têbbiê</u> ji	Sil-	
hera, durch das Wasserges der Atmospi	Lipe,	Vom .	Hof-	
apotheker Krüger zu Rostock.	•			440
Bemerkungen über die magetischen Versus	نه مث	as Hrm.	Dr.	
				452
Opratod über das Studium der allgemeis			_	458
Colding that die Scheren get enfamen	104. 104	dratinis	TW-	430
L. Verreichniss der im 1-6 Bande des Jah mie und Physik enthaltenen Abhandlung man der Verfasser.	46. 24	ch des	Na-	
. 1. Dieser Zeitschrift eigenthümliche Abb		_		492
. II. Unbernetzungen und Anszüge aus S	ehrift	on golo	brter	
Gesellschaften und ausländischen Zei	techr	iftee.	•	495
E. Sachregister	•	•	•	510
Anhang. I. Technologische, ökonomisc	he w	id pha	rmace	ati-
eche Gegenstände	•	•		570
IL Fragen and Anfgeben	•	•	•	572
III. Namenregister	•	•	•	573
Meteorologisches Tagebuch vom Canonier	to H	*izric	h in	

Die Kanthogensäure nebst einigen Producten und Verbindungen derselben.

v o n

Dr. Will. Christoph. Zeise, Professor der Chemie bei der Universität zu Kopenhagen.

(Aus den Schriften der Königl. Dänischen Gesellschaft der Wissenschaften übersetzt durch C. Deckmann, und von neuem darchgesehen vom Verf. *).

Schien mir der Mühe werth zu seyn, zu untersuchen, wie sich der Schweselkohlenstoff in Verbindung mit Kali und Alkohol verhalten werde. Ich setzte deshalb etwas von jenem Stosse zu einer Auflösung des Kali in Alkohol; versolgte in verschiedenen Richtungen die sich darbietenden Erscheinungen und war so glücklich, dadurch Resultate zu erhalten, die man sicher nicht uninteressant finden wird.

Um mit Leichtigkeit richtig über diese urtheilen zu können, wird es nützlich seyn, sich einiger Ver-

^{*)} Vorgl. die vorläufige Anzeige dieser merkwürdigen Untersuchungen in diesem J. B. 5. H. 2. d. Red.

2

suche von Berzelius zu erinnern, die zur Absicht hatten, eine Verbindung des Schweselkohlenstoffs mit Salzbasen zu bewirken: man sindet sie in der wichtigen Ahandlung von Berzelius und Marcet, wodurch es ausgemacht wurde, dass das, welches wir jetzt Schweselkohlenstoff nennen, eine Vereinigung sey, die nur aus Schwesel und Kohlenstoff bestehe *). Zuerst daher etwas von diesen Versuchen.

Berzelius brachte Schwefelkohlenstoff und Ammoniaklust zusammen: es bildete sich eine gelbe, pulversormige Masse, welche slüchtig war, auf Quecksilber ohne Hinzutreten der Lust oder des Wassers nicht wirkte, aber auch nicht an die Lust gebracht werden konnte, ohne augenblicklich zu zersließen und zugleich Schweselwasserstoffgas zu bilden. Die Verbindung roch nach Ammoniak, wenn man sie aus dem Gesas nahm, worin sie bereitet worden war.

Er liess den Dämpf von Schwefelkohlenstoff über Kalk, Baryt- und Strontianerde streichen, wovon sich jedes für sich, in einer Glasröhre bis gegen die Glühhitze erwarmt, befand. Er beobachtete, dass der Dampf eingesaugt wurde von jenen alkalischen Körpern und dass die Temperatur bis zu einer lebhaften G ühhitze stieg, welche fortdauerte, so lange die Einsaugung Statt fand. Er fand nach dem Erkalten, dass die Masse in den Röhren mit einer dünnen gelben Rinde überzogen, inwendig aber weis war,

^{*)} Afhandlingar i Fysik, Kemie og Mineralogie 5te Deel. 8. 255 oder

Gilberts Annalen B. 48. Seite 157.

über die Xanthogensäure.

dass sie, mit Wasser übergossen, sich nicht erwärmte, auch nicht, so wie sie war, sich ganz auslöste,
sondern sich langsam zu einem unauslöslichen kohlensauren und auslöslichen hydrothionsauren Salze verwandelte. Dadurch, dass er Schweselkohlendamps
mit einigen Oxyden der schweren Metalle in Berührung setzte, entstanden geschweselte Metalle.

Er setzte Schweselkohlenstoff zu einer wässrigen Auflösung des Kali und liess dies Gemenge in einem wohl verschlossenen Glase stehen. Die Auflösung wurde erst gelb und bald darauf stark braun gefärbt. Nach drei Wochen war unter wiederholtem Umschütteln ein Theil Schwefelkohlenstoff von der Flüssigkeit aufgenommen worden. Diese, geschieden von den unaufgelösten Tropfen des Schwefelkohlenstoffs, die sich am Boden des Gefässes befanden, war vollkommen klar. Schwefelsaure, dieser Flüssigkeit zugesetzt, entwickelte unter starkem Aufbrausen Schwefelwasserstoffgas und Kohlensäure und bewirkte einen leberbraunen Niederschlag. wurde mit verschiedenen Salzauflösungen untersucht und gab

- a. mit salzsaurem Baryt: einen brandgelben flockigen Niederschlag, welcher unter Verminderung seines Volumens eine weiße Farbe annahm und nichts war, als kohlensaurer Baryt.
- b. 'mit salzsaurem Strontian und salzsaurem Kalk: dieselben Erscheinungen.
- c. mit schwefelsaurer Magnesia: keinen Niederschlag.
- d. mit Alaun: einen dunkelbraunen Niederschlag, der, wenn er in der Flissigkeit blieb, nach und

Zeise

- nach unter Ausscheidung von Kohlensäure und Schweselwasserstoffgas, eine hellere Farbe annahm; bei Behandlung mit Salzsäure blieb ein dunkelgraues Gemenge von Sehwesel und Kohle zurück, welches durchaus nicht nach Schwelel-
- e. mit schweselsaurem Zink: einen weissen Niederschlag; die überstehende Flüssigkeit klar.
- f. Das basische salzsaure Spiessglanz mit der alkalischen Flüßigkeit übergossen, nahm eine hübsche
 - g. mit salzsaurem Zinnoxyd: einen hellen pomeranzengelben Niederschlag, der in weuigen Augen
 - h. mit salpetersaurem Bley: ein schönes hellrothes Pracipitat, wie arterioses Blut; die überstehende Flüssigkeit ungefarbt. Der Niederschlag, von dieser geschieden, schien anfangs durch übergegossene concentrirte Salzsaure nicht augegriffen su werden, aber allmahlig eutstand ein Geruch von Schweselkohlenstoff und es bildete sich salzsaures Bley. L'eberlässt man den Niederschlag sich selbst, so wird die Farbe desselhen nach und nach dunkler, nach 24 Stunden senwarz. Wur de er in diesem Zustande mit verdünnten Saure behaudelt, so nahmen diese das Bieyoxydul uut Entwickelung von Kohlensaure und Ausscheidu von geschweseltem Bley in sich auf. Jene rol Verbindung entstand auch, wenn man teinzerr benes Bleyoxydul mit der aikalischen Flussigl digerirte, so wie auch, weun man Schwe kohlenstoff mit einigen Tropfen Wasser auf B

oxydul wirken ließ. Ohne Wasser geschah keine Einwirkung.

- i. mit salpetersaurem Kupfer: einen dunkelbraunen Niederschlag, der nach einiger Zeit decomponirt und schwarz wurde, und nun aus einem Gemenge von geschweseltem Kupfer und kohlensaurem Kupfer bestand.
- k. mit salzsaurem Quecksilberoxydul: einen schwarzen Niederschlag, der seine Farbe behielt.
- 1. mit salzsaurem Quecksilberoxyd: ein pomeranzenrothes Präcipitat, welches von Salzsäure nicht
 aufgelöst wurde und sich nicht veränderte, wenn
 man es in der Flüssigkeit liegen liess.
- m. mit salpetersaurem Silber: einen rothbraunen Niederschlag.

In einer viel spatern Abhandlung von Berze- .
lius, nämlich in der über die sogenannten Schwefelalkalien, zeigt er selbst auf die eben angeführten
Versuche hin und macht folgende Zusatze:

- Lass man, wenn Schweselkalileber oder Schwesel-kalkleber, Wasser und Schweselkohlenstoss zusammengebracht werden, schnelleinesehr dunkelbraune Auslösung erhalte, welche mit den angesührten Agentien Niederschlage gabe, die denen gleich sind, welche man erhalt, wenn man jene durch lange kalte Digestion des Schweselkohlenstoss mit Kaliauslösung entstandene Flüssigkeit anwendet. Und
- 2. dass, wenn man Schweselkohlendamps über kohlensaures Kali leitet, welches bis zur Glühhitze erwärmt worden ist, unter Entwickelung von Kohlensaure eine schwarzbraune Masse entstehe,



Zeise

6

die, mit Wasser übergossen, eine gelbgrüne Auflosung gabe, wobei sich Kohle ausscheide.

Aus diesen Versuchen folgt also, dass durch des Behandlung des Schweselkohlenstoffs mit Kali und Ammoniat in Vereinigung mit IV asser, Schweselwasserstoffgas und Kohlensäure entstehen, die durch die Wechselwirkung der Bestandtheile des Schweselkohlenstoffs und des Wassers zu Stande kommen; aber dass auch der Schweselkohlenstoff sür sich einige chemische Affinität zu Salzbasen zu zeigen scheint; dass sich durch die Einwirkung des Schweselkohlenstoffs auf trockene Metalloxyde in einer erhöhten Temperatur entweder ein metallisches Carbosulphuret, welches ein Zusätz von Wasser zersetzt, oder nur ein Gemenge von metallischem Sulphuret und Kohle bildet *).

Noch muss bemerkt werden, dass der Schwesel-kohlenstoff für sich, so wie auch in Alkohol ausgelöst, auf Lakmus keine saure Reaction zeigt und seine Wirkung auf wässriges Kali oder Ammoniaksüssigkeit sehr langsam ist. Sonst glaube ich nicht, dass etwas bekannt zey, welches hier angesührt werden müße, und ich gehe daher zu meinen eignen Versuchen über.

Ī,

Zu einer kurz vorher bereiteten ungefarbten Auflösung des Kali in Alkohol von ohngefahr 96°

^{*)} Vergleiche: Ueber die Zusammensetzung der Schweselalkalien von Berzelins; im N. Journ, tur Chemie u. Physik von Schweigger u. Meinseke. N. R. B. 4. S, 75 et seq.

Trall. (die Auflösung war ohne Beihülse der Wärme bereitet und nicht gesättigt) setzte ich etwas rectificirten Schweselkohlenstoff. Dieser wurde beinahe in demselben Augenblicke aufgenommen und es entstand eine grünlichgelbe, vollkommen klare Flüssigkeit. Ich setzte diese in einem zugepfropsten Glase an einen kühlen Ort. Am folgenden Tage bemerkte ich darin eine große Menge nadelsormiger Krystalle. Ich schied sie ab und machte damit einige Versuche, welche mich bald überzeugten, daß diese ein Salz seyen, welches sich wesentlich von den bisher bekannten unterscheide. Es war ein neutrales Salz.

Ich nahm nun aufs Neue eine so eben zubereitete Auflösung des Kali in beinahe absolutem Alkohol, die sehr lebhast reagirte. Ich untersuchte auch meinen Schwefelkohlenstoff vorsichtig, welcher zweimal, das eine Mal, wie gewöhnlich, über salzsaurem Kalk rectificirt war; er zeigte weder für sich, noch in Alkohol aufgelöst, die geringste Spur einer sauren Reaction und die alkoholische Auflösung davon blieb ganz klar und ungefarbt. Ich goss nun etwas von diesem Schweselkohlenstoff zu jener Auslösung des Kali in Alkohol, verschloss sogleich das Gefäss und schüttelte das Gemische um, wodurch ich augenblicklich eine gelblichgrüne klare Auflösung erhielt. Ich untersuchte jetzt die Flüssigkeit mit Curcumapapier und geröthetem Lakmuspapier und fand die alkalische Reaction bedeutend vermindert. Ich fügte noch einige Tropfen Schwefelkohlenstoff hinzu, untersuchte die Flüssigkeit aufs Neue und fand sie vollkommen neutral.

Zeise

Eine Glasstange, die ich in die Flüsigkeit gebracht und darauf hingelegt hatte, zeigte sich nach einigen Augenblicken mit einer schön federformig krystallisirten Masse übernogen.

Eine Portion dieser Flüßigkeit wurde nun der Verdunstung bei einer sehr schwachen Wärme überlassen; eine zweite in ein kaltmachendes Gemenge gebracht und zu einer dritten goß ich Wasser.

 Durch eine gewisse Meuge Wasser wurde die Flüßigkeit milchigt, durch eine größere unter Ausscheidung ölartiger Tropfen, die sich am Boden sammelten, vollkommen klar.

Diese Tropfen waren Schweselkohlenstoff, der im Ueberschuls zugesetzt war. Die klare Flüßigkeit wurde abgegossen und sogieich geprüst. Sie verhielt sich in jeder Hinsicht wie eine waßrige mit etwas Spiritus gemischte) Auflösung des Salzes, welche die vorige Flüßigkeit geliesert hatte, dadorch, daß ich sie 20—24 Stunden ruhig stehen heis. Das neue Salz bildet sich also in demselben Augenblich, wo man Schweselkohlenstoff, Kali und Alkohol zusammennsischt.

Die sweite Portion der neutralen Flüßigkeit, welche ich mit einem kaltmachenden Gemenge umgeben hatte (dessen Temperatur zwischen O° und + 4° C. abwechselte), war nach Verlauf einer halben Stunde zu einer aus weißen kleinen nadelformigen Krystallen bestehenden Masse zusammengelaufen. Ich brachte sie sogleich auf Ornekpapier, trocknete sie mit mehreren Schichten desselben ab, und untersuchte sie alsdaun. Sie verhielt sich, wie nun leicht

zu erwarten war, ganz wie das durch längeres Hinstehen erhaltene Salz.

Die zur Verdunstung hingestellte Portion war ohngefähr nach Verlauf einer Stunde zu einem Gewebe von nadelförmigen Krystallen zusammengetrocknet und verhielt sich im Wesentlichen wie das durch Abkühlung erhaltene Salz.

Das neue, auf angeführte Weise hervorgebrachte Salz enthält Kali, Kohlenstoff, Schwefel
und Wasserstoff. Das Kali bewirkt nämlich
eine Wechselwirkung zwischen dem Schwefelkohlenstoff und Alkohol, wodurch eine neue Säure gebildet wird, die sich wahrscheinlich zu einer Art
von Schwefelkohlenstoff verhält, wie die Blausäure
zum Blaustoff (Kohlenstickstoff) und so erklart sich
uns dem zum Theil jene Neutralisations-Erscheinung,

1ch nenne diese neue Saure Xanthogensäure, und den Theil der Saure, der nicht Wasserstoff ist, Xanthogen *).

verschiedene Verbindungen von gelber Farbe auszeichnet. — Ich weiß sehr wohl den Grundsatz der chemischen Nomenclatur zu schätzen: Zusammensetzungen so wiel möglich nach ihren Bestandtheilen zu benennen.
Wo aber die Benennung nach diesem Princip so schwerfällig ist, wie bei dieser und ähnlichen Verbindungen, da glaube ich, dass man wohl thue, wenn man von dieser Regel abweicht. Man fühlt das Beschwerliche in der Aussprache besonders bei dem deutschen Worte: Schwefelkohlen-wasserstoffsäure; acide hydrocarbosulphurique ist etwas erträglicher; und vielleicht am wenigsten beschwerlich

10 Zeise

Xanthogensaures Kali.

Be ist ungefärbt, hat einen starken Perlmutterglans und kann in siemlich lange nadelförmige Krystalle anschießen. Erhält man es aber durch schnelle Abscheidung aus seiner Auflösung oder durch Abdunsten, so stellt es eine Masse von außerst kleinen susammengefilterten nadelförmigen Krystallen dar. Re nimmt, wie es scheint, durch die Einwirkung der Luft leicht eine schwach gelbliche Farbe an; hat einen schwachen eigenthümlichen Geruch; ruft, auf die Zunge gebracht, ein Gefühl von Kälte hervor, und hat einen starken eigenthümlichen, doch etwas schweselartigen Geschmack. An der Lust wird es durchaus nicht feucht, und dessen ohngeschtet ist es im höchsten Grade leicht auflöslich in Wasser; bringt man etwas davon mit einem Wassertropfen in Berührung, so geschieht die Auflösung im eigentlichen Verstande in einem Augenblick. Ist die Auflösung sehr gesättigt, so hat sie eine schwache gelbliche Farbe; bei einiger Verdünnung ist sie ungefärbt und klar, läßt man sie etwas in der Luft stehen, so wird sie milebigt. In Alkohol geschieht die Auflösung

das dänische: Svorelkulbrintesyre, obgleich auch dies durch seine Länge unangenehm wird. — Ich nenne die Säure nicht Kanthogenwasserstoffsäure, weil ich es unnöthig finde, so lange man vom Kanthogen nicht sowohl eine Sauerstoff- als eine Wasserstoffsäure kennt. Endlich muß bemerkt werden, dats die Basis der Säure den Schwefel- und Kohlenstoff wahrscheinlich nicht in dersalben Menge vereinigt enthält, wie der eigentliche Schwefelkohlenstoff.

weder so geschwind, noch in so großer Menge, wie in Wasser, doch werden kaum mehr als 5-6 Theile davon erfordert. Das aufgelöste Salz färbt die Haut gelb. Ist das Salz lange in einem nur mässig verkhlossenen Gefässe aufbewahrt gewesen, so lässt der Alkohol etwas weißes Salzartiges unaufgelöst; frisch bereitet wird es vollständig darin aufgelöst. Vom Schweseläther wird das Salz nur langeam und in geringer Menge aufgenommen; auch scheidet es sich durch Zusatz von Schwefeläther aus einer einigermassen gesättigten spirituösen Auflösung reichlich, und in Form von kleinen stark glänzenden nadelförmigen Krystallen, aus. Rectificirtes Steinöl scheint nicht darauf zu wirken. Es besitzt in einem ausgezeichnet hohen Grade die Eigenschaft zu effloresciren, besonders in Alkohol aufgelöst.

Frisch bereitet zeigt das Salz keine Spur von Aufbrausen, wenn man es mit starken Säuren, ja selbst mit concentrirter Schweselsäure übergießt. Diese aber, so wie auch die Salzsäure und Phosphorsäure, scheiden daraus die neue Säure, in Gestalt einer öligten schwach weißgelben Flüßigkeit, ab, die nachher abgehandelt werden wird.

Eine wassrige Auslösung des xanthogensauren Kali verhält sich gegen nachstehende Agentien solgendermassen:

Barytwasser
Salzsaurer Baryt
Salzsaurer Baryt
Salzsaurer Kalk
Schweselsaure Magnesia
Alaun

geben durchaus keine Unklarheit.



Zeise

13

Schwefelsaures Zink
Salpetersaures Bley

Essigsaures Bley

Salssaures Quecksilberoxyd

Blausaures Quecksilber

Schwefelsaures, salzsaures und; ein Präcipita salpetersaures Kupferoxyd | genehm gelb

Salseaures Antimonium

Salzsaures Zion

Salpetersaures Wismuth
Salpeters. Queksilberoxydui

Salpetersaures Silber

Die Präcipitate mit salpetersaurem Que oxydul und salpetersaurem Silber gehen in Minuten, besonders hei Einwirkung des Lich das Braune ins Schwarze über; ist die Auflö Salzes concentrict, so erhält man damit beis genblicklich schwarze Niederschläge.

Der Niederschlag mit Zink nimmt ha grünlichen Schein an, besonders an der Luf

Die Präcipitate der anderen Salze bleiber stens eine lange Zeit gans unverändert, sowo rer Flüßigkeit, als auch im seuchten oder t Zustande in Berührung mit Lust. Sie keine Spur von Lustentwickelung, wenn mar Schwesel- oder Salzsäure behandelt.

Vergleichungen anzustellen, um darauf a sam zu machen, dass dieses Salz wesentlich v den von jedem bisher bekannten sey, würd überflüstig seyn; es zeigt sich schon dadurch eigenthümliches, dass es mit starken Säuraufbraust, mit Baryt- und Kalksalzen keir

bung giebt, und doch mit Bleysalzen einen weißen, mit Kupfersalzen einen gelben Niederschlag hervorbringt.

Eine Auflösung des xanthogensauren Kali, besonders in Alkohol, kann man ein paar Stunden bis zu einer Temperatur, die dem Kochpunkte nahe ist, erwarmen, ohne dass die Natur desselben merklich verändert wird, wenn dieses nur in einem Gefasse geschieht, worin man den Zutritt der Lust so ziemblich verhüten kann. Macht man die Auslösung durch Zusatz von etwas Kali alkalisch und erwarmt sie dann, so nimmt sie leicht die Eigenschaft an, mit Bleysalzen schwarze Niederschläge zu geben.

Schliesst man wohlgetrocknetes xanthogensaures Kali in einem passenden Glasapparat.*) ein (der mit einer Vorlage und einer unter Quecksilber gehenden Ableitungsröhre versehen ist), treibt dann durch Erwärmung des Apparats an Stellen, wo sich das Salz nicht befindet, einen Theil der atmosphärischen Lust aus, und setzt nach einiger Abkühlung die Salzmasse einer gradeweis steigenden Wärme aus, so bemerkt man solgendes:

Das Salz erträgt eine Erwärmung, die bedeutend die gewöhnliche Temperatur übersteigt (ohngesahr his 60° C.), ohne Zeichen einer Veränderung zu gegeben; bei stärkerer Erwärmung sängt es an einen weißen Nebel von sich zu geben, es schmilzt, brauset

^{*)} Ich habe mich einer, in Form einer Retorte, gebogenen Röhre bedient, verbunden mit einer andern Röhre von der Form einer tubulirten Vorlage, welche wieder mit einer Ableitungsröhre in Verbindung stand.

auf, nimmt eine röthliche Farbe an und entwickelt Luft. Erhält man das Salz eine Zeitlang in der Wärme, die dieses bewirkte, so nimmt es durch und durch eine hübsche hellrothe Farbe an. Dieses geschieht unter fortwährender starker Bewegung in der Masse, wobei sich Dampf und eine große Menge Luft entwickelt. Der Dampf verdichtet sich in der Vorlage zu einer Flüssigkeit, die ganz wie ein gelbliches durchsichtiges Oel aussieht.

Die rothe Masse bleibt beim Erkalten unverandert, wenn der Zugang der Luft vollkommen verhindert wurde.

Setzt man diese rothe Masse aufs Neue einer höheren Temperatur aus, als die war, wobei sie sich bildete, so schmilzt sie aufs Neue, geräth in eine hestige innere Bewegung, nimmt eine schwarzbraune Farbe an, und giebt die öligte Flüssigkeit und Lust von sich. Fährt man mit Anwendung dieses höheren Wärmegrades einige Zeit fort, ohne es zur eigentlichen Glühhitze kommen zu lassen, so geht die ganze rothe Masse in eine schwarzbraune üher und bei einem gewissen Punkt besindet sie sich in einem ruhig sließenden Zustande.

Halt man mit der Erwarmung grade dann inne, wenn sich die schwarzbraune Masse ruhig fließend zeigt, und läßt sie dann ruhig erkalten, so findet man, daß sie sich in zwei deutlich verschiedene Schichten getheilt hat. Die untere ist offenbar krystallinisch, beinahe etwas metallisch glanzend und von graulicher Farbe; die obere zeigt keine Spur von Krystallisation.

Schreitet man wiederum zur Erhitzung dieser Masse, so kommt sie aufs Neue in Fluß und giebt bei steigender Hitze Luft in geringer Menge, aber keine öligte Flüßigkeit mehr von sich. Bald hört die Entbindung von Luft ganz auf.

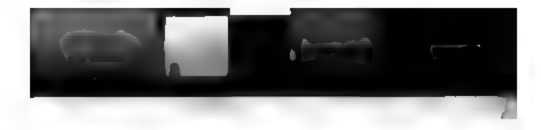
Bei einer Temperatur, die der Glühhitze nahe kömmt, scheint sich Feuerentwickelung in der Masse zu zeigen. Hat man diese eine Zeitlang in starker Glühhitze erhalten und darauf zur Erkaltung hingesetzt, so erhält man eine schwarze, beinahe glanzlose Masse.

Wir wollen jetzt die erhaltenen Produkte näher betrachten:

Alle Luft, welche sich bei der Zerlegung des Salzes vermitselst Warme entwickelt, hat einen besonders starken, etwas zwiebelartigen (keineswegs hydrothionsauren) Geruch. Es greist das Quecksilber während des Aussangens meist sehr schwach, oft, wenn es vollkommen trocken ist, gar nicht an. Ist hingegen Wasser zugegen, so sieht man es bald ziemlich stark angegriffen, besonders wenn dieses Wasser ein Alkali ausgelöst enthält.

Vom Wasser wird die Lust eingesaugt, aber langsam. Eine verdünnte Kalilauge saugt sie schnelk und gewöhnlich vollkommen ein.

Kalkwasser saugt sie bei einiger Bewegung ziemlich rasch ein, und gleichfalls gewöhnlich alle Luft. Jede dieser Flüssigkeiten nimmt dabei einen stark knoblauchartigen Geruch an. Das Kalkwasser wird sehr trübe; bei geringer Menge verschwindet die Trübung wieder durch Umschütteln mit der Luft, and kömmt wieder zum Vorschein, wenn man Kalk-



16 Zeise

wasser zusetzt; durch den Zusatz von ganz wen Salzsäure verliert sie sich ganz.

Eine Auflösung von salpetersaurem Bley nit einen Theil der Luft auf und läßt einen andern T zurück; die Auflösung wird in einem Augenb stark schwarz und es bildet sich in großer Menge schwarzer Niederschlag, der wie gefalltes Schwe bley aussieht. In der nicht eingesaugten Luft erli ein hineingebrachter brennender Körper.

Ein trübes Kalkwasser, welches einen T der Luft eingesaugt hatte, wurde filtrirt. Filtrirte war anfangs vollkommen ungefarbt, m aber in wenigen Minuten eine schwache gelbli Farbe an, hatte ohne merkliche Veränderung starken Koblauchgeruch und reagirte nur schw alkalisch. Beim Zusatz von concentrieter Schwe saure trat eiu Geruch von Schwefelwasserstoffgas I vor; beim Zusatz von Salpetersaure von 55° B. (stand eine Trübung wie von Schwefelmilch gleichfalls ein Geruch nach geschwefeltem Was stoff, aber schwacher. Die Flussigkeit gab mit s saurem Kupferoxyd einen braunen Niederschlag, anfange ziemlich heil, aber in wenigen Augenblie dunkel wurde; mit salpetersaurem und essigsau: Bley sogleich einen schwarzen Niederschlag; bei Vermischung mit salzsaurem Spielsglanz entstand gelbes Pracipitat, welches schnell ins Braunb übergieng; atle diese Niederschläge zeigten sich großer Menge. Oh man die Flufsigkeit vor o nach dem Untergang ihrer Farbe in die gelbli anwandte, machte keinen merklichen Untersch

Barytwasser, der Flüssigkeit zugesetzt, brachte keine Verinderung hervor.

Kalilauge, welche einen Theil der Luft eingemugt hatte, verhielt sich gegen Metallauslösungen
wie die filtrirte Kalkslüsigkeit, nur mit dem Unterschiede, den die gegenwärtige Kohlensäure bewirkte.
Die Kalilauge behielt mehrere Wochen hindurch den
Knoblauchgeruch unverändert.

Wasser, welches etwas von der Luft in sich aufgenommen hatte, gab mit salpetersaurem Bley eine schwache schwarze Trübung.

Barytwasser, welches beim Einsaugen der Lust sehr trübe geworden war, wurde durch den Zusatz von wenigen Tropfen Salzsäure sogleich klar.

Alkohol zu 94° Tr. saugte, besonders beim Umschütteln, eine große Menge der Lust (mehr als die Hälfte dem Maass nach) ein.

Der Alkohol nimmt dabei einen Geruch nach Schweselwasserstoffgas an; giebt einen reichlichen schwarzen Niederschlag mit essigsaurem Bley; einen bräunlichen Niederschlag mit salzsaurem Kupser; wird durch Zusatz von Wasser nicht merklich getrübt. — Die zurückgebliebene Lust hatte nicht ganz den Knoblauchgeruch verloren.

Die Luft zeigte die angeführten Eigenschaften, zu welcher Zeit unter der Operation sie auch aufgefangen wurde (es versteht sich, nachdem vorher die atmospharische Luft ausgetrieben; nur mit der Ausnahme, daß diejenige, welche man gegen das Ende bekommt, oft, jedoch nur in geringer Menge, eine Luftart enthält, die von alkalischen Flüssigkeiten zicht eingesaugt wird und brennbar ist; aber es ware

18 Zeise

möglich, daß diese Luft von einigen Papierfas herrührte, die beim Trocknen des Salzes durch . drucken zwischen Papier so leicht in unbedeuter Menge hineinkommen.

Den Geruch abgerechnet, verhalt sich also. Luft, welche bei der Zerstörung des xanthogen. ren Kali vermittelst Warme erhalten wird, al-Gemenge von Kohlensäure und Schwefelwassersse gas. Der Geruch des Oels, welches sich zuglei bildet, hat zwar einige: Aehulichkeit mit dem e Luft: diese Aehnlichkeit aber scheint mir nicht gr genug za seyn, um annehmen zu dürfen, daß b übergerissener Oeldampi die Ursache des Gerus der Luft sey; es sey denn, daß der Geruch des O und Schweselwasserstoffgases zusammen einen Kne lauchgeruch gebe. Da der Alkohol in Berührt mit dieser Luft sogleich den Geruch von geschwel tem Wasserstoffgas annimut, so scheint wenigst ein Theil der Luft Schwefelwasserstoffgas zu st Ich habe die Vermuthung bei mir genährt, daß : in diesem Gemenge eine luittormige Vereinigung Schwesel und Kohlenstoff in einem eignen Verh nifs der Menge befinde, und mir vorgesteilt, et diese, besonders durch die Binwirkung wassriger : kalischer Auflesungen sich zu Kohlensture n Schweielwasserstoffgas umbilde. — Noch habe i nicht Gelegenheit gehabt, diese Luft in einer erho ten Temperatur mit Zinn zu behandeln.

Das Och, welches durch die Zerlegung des Sa zes vermitteles Erhäuung erhalten wurd, neune is um es mit einem Worte beseichnen zu könne Kanthogenöl. Dies ist vollkommen durchsichtig: I

eine gelbliche Farbe, einen sehr starken gewürzhaften fast zwiebelartigen Geruch, einen starken, aromatischen, etwas süsslichen Geschmack; es ist ziemlich flüchtig, jedoch nicht in dem Grade, wie der Schwefelkohlenstoff; es lässt sich leicht anzünden und brennt mit einer bläulichen Flamme ohne Russ abzusetzen; es gieht beim Verbrennen einen starken Geruch nach unvollkommener Schwefelsaure; hält man ein Cylinderglas über die Flamme, so beschlägt es mit Feuchtigkeit. Es ist leichter als Wasser, denn bringt man es in dieses, so schwimmt es oben. Wasser scheint sich mit einer sehr geringen Menge davon verbinden zu können. Der Alkohol nimmt dasselbe mit Leichtigkeit und in großer Menge auf; selbst mit sehr verdünntem Alkohol kann es sich verbinden; setzt man aber Wasser zu einer Auflösung von ein wenig Xanthogenol in starkem Alkohol, so trübt sich die Flüssigkeit, bis man ohngefahr eben so viel Wasser dem Maass nach hinzugesetzt hat, als die alkoholische Flüssigkeit beträgt; in diesem Falle wird die Flüsigkeit wieder klar. Das Xanthogenol wirkt weder auf Lakmus - noch Curcumapapier, es mag für sich allein oder mit Alkohol verbunden angewandt werden. Mit aufgelöstem salpetersaurem Bley zeigt sich keine Veränderung; auch mit salzsaurem Kupfer kein Niederschlag *).

Schwarzes Kupferoxyd mit Xhnilingenol übergossen, zeigte keine Veränderung.

^{*)} Eine Bloysuckerausseung zum Oel gesetzt, gab mir eine gelbliche Trübung; dadurch; dass ich salzsaures Kupser zum Kanthogenöl setzte und darsuf Alkehol hinzugots, erhielt ich antangs eine gelbliche Flüseigkeit; beim Zusatz von mehr Alkehol aber eine klare grüne Ausspaung.



Zeise

20

Die festen Produkte bei der Destruktion des xanthogensauren Kali.

Es ist nicht leicht das Salz durch und durch zu der rothen Masse zu verwandeln, ohne daß etwas davon ins Braunschwarze überzugehen anfangt. Ich habe dies zu erlangen gesucht, indem ich das Salz in einer förmig gebogenen Röhre von Glas, die an einem Ende zugeschmolzen war, ansbreitete und nach Austreibung der atmosphärischen Luft theilweise erwärmte. Auf diese Weise ist es mir ziem-lich gut gelungen. Auf dieselbe Weise habe ich es auch sehr leicht bis auf den Punkt gebracht, wo es aich bei der Abkühlung in eine krystallinische und eine nicht krystallinische Schichte theilte.

Die rothe Masse wird in der Luft leicht feucht, doch nicht so geschwind, wie die brünnliche. Sie giebt mit Wasser eine klare Auflösung, ohne daß etwas unaufgelöst zurückbleibt; die Auflösung geht leicht und vollständig von Statten. Sie reagirt stark alkalisch. Die Flüßigkeit hat anfangs eine rothe Farbe, wird aber in wenigen Minuten braungelb. Die Auflösung giebt

angenehm hellrothen Niederschlag in reichlicher Menge, der nachber, bisweilen schon nach wenigen Minuten, bisweilen erst nach 6—10 Stunden zuerst braunlich, dann schwarz wird, er mag in der Flüsigkeit bleiben oder heranagenommen werden. Der Niederschlag, welcher durch eine noch roth gefärbte Auflösung bervorgebracht ist, hält sich gemeiniglich länger als derjenige, den me erhält, wenn man diese anwendet, nachdem s

schon ins Bräunliche übergegangen ist. Dadurch, dass ich eine Auslösung der rothen Masse, fast in demselben Augenblick, worin sie bereitet war, zu salpetersaurem Bley setzte, habe ich ein Präcipitat erhalten, welches schnell auss Filtrum gebracht und auf demselben erst mit Wasser und dann mit Spiritus abgewaschen, und schnell durch Abdrükken zwischen Löschpapier getrocknet, die rothe Farbe, wenigstens einige dreisig Stunden, behielt. Das mit essigsaurem Bley dargestellte wechselt gewöhnlich geschwinder seine Farbe.

- b. mit schwefelsaurem und salzsaurem Kupferoxyd: einen schwarzbraunen Niederschlag.
- braune Farbe ohne Niederschlag; die Farbe geht aber schnell ins Schwarze über und nach einigen Stunden hat man einen schwarzen Niederschlag. (Mit Quecksilbersublimat habe ich einen gelben Niederschlag in reichlicher Menge erhalten, der nach einigen Stunden grauweiß wurde).
- d. Durch das Zugießen einiger Tropsen der aufgelösten Masse zu einer Auslösung von salpetersaurem Baryt nahm diese sogleich eine gelbe Farbe an, ohne sich zu trüben. Erst nachdem die Mischung etwas gestanden hatte, zeigte sich ein gelblicher Niederschlag in geringer Menge.
- Eine Auflösung des salzsauren Baryts nahm mit der aufgelösten Masse diese Farbe nicht an; setzte man aber überdiess noch etwas salpetersauren Baryt hinzu, so kam sie sogleich zum Vorschein. Auch brachte der salzsaure Baryt keine Trübung

22' Zeise

hervor, wenigstens nicht sogleich nach dem Zugießen.

- f. Beim Uebergießen der rothen Masse mit Salzsäur oder Essigsäure entsteht ein bestiges Aufbrausen und ein Geruch, welcher unter andern dem de geschweselten Wasserstoffgases und Schweselkohlenstoffs ähnlich ist; es scheidet sich etwas Oelartiges aus, aber durchaus nichts, welches de Schweselmilch gliche. Wenn ich ein mit eine Bieyaustösung besenchtetes Papier über die auf brausende Masso hielt, lief es roth und schwar durcheinander an.
- g. Vom Alkohol wird sie nur langsam angegriffen Dieser nimmt nach und nach eine gelbliche Farb an; die Masse selbst verliert ihre rothe Farbe, un es zeigt sich zuletzt etwas weitses Salzartiges welches unauflöslich scheint.

Last man die rothe Masse 5-6 Stunden an der Lust liegen, so verändert sie ihre Farbe nich merklich; nach Verlauf längerer Zeit geht dies mehr und mehr in die gelbe Eher.

ziemlich gut, jedoch nicht volkkommen, von der nicht krystallisirten braunschwarsen Theil geschieder deliquescirte sehr schnell in der Luft und war alks lisch: Wasser schien sie volkständig aufzlosen un gab damit eine schwarzbraune Flüßigkeit, welche is concentrirten Zustande zwar undurchsichtig war, b einiger Verdünnung aber doch nur wenige Thei mechanisch beigemengt enthielt. Beim Hinstehen: der Luft und durch Zusatz starker Sauren wurde is trübe. Säuren schieden jedoch nur eine gerin; Menge von Schwesel ab, wobei ein Geruch nach Schweselwasserstoffgas entstand.

Die geglühte Masse zerfloss sehr schnell in der Luft, nahm den Geruch des geschwefelten Wasserstoffes an und reagirte stark alkalisch. Uebergielst man die Masse mit Wasser, so scheidet sieh das Gemenge augenblicklich in einen aufgelösten und einen nicht aufgelösten Theil (wenn man auch das Wasser in demselben Augenblicke hinzusetzt, wo die Masse mit der Luft in Berührung kömmt). Der nicht aufgelöste Theil besteht aus schwarzen kohlenähnlichen Flocken in bedeutender Menge. Wenn man nicht lange nach dem Zusatz des Wassers diese durch ein Filter von dem Aufgelösten abscheidet, so bekommt man eine vollkommen klare grüngelbe Flüssigkeit. Diese verliert dadurch, dass sie an der Lust steht, ganz ihre Farbe, wobei sich ein Niederschlag reichlich zu Boden senkt, welcher Schwefelmilch 'zhnlich ist. Diesen Niederschlag kann man durch den Zusatz von Schwesel- oder Salzsäure auch augenblicklich in großer Menge hervorrufen; kurz, die geglühte Masse verhalt sich wie ein Gemenge von einer Art Schwefelkalium und Kohle.

Die krystallinische nicht geglühte Masse glaube ich bis weiter mit Grund als eine wahre Verbindung von Kalium und einer Art von Schweselkohlenstost betrachten zu können.

Ueber die Beschaffenheit der Zusammensetzung der rothen Masse habe ich mir bisher noch keine genügende Vorstellung machen können. Ich hielt sie anfangs für eine desoxydirte Masse, aber ich habe Kohlensäure daraus abgeschieden, nachdem schon alles



24 Zeise

Salz sich zur rothen Masse schien umgewandelt : 1 haben.

Das xanthogensaure Kali zeigt auch eine gemerkwürdige Erscheinung, wenn man es in die Spit einer Lichtslamme bringt. Be verbrenut dabei unt Auswerfen von stark leuchtenden Funken. kann dieses beobachten, wenn man etwas davon a die Spitze eines kleinen Messers legt und darauf die Flamme bringt. Es scheinen bei diesem Abbrenen, so zu sagen. 2 Momente unterschieden werd zu können. Wenn man es nämlich anzündet u dann wieder aus der Flamme herausnimmt, so bres es unter dem Auswurf einiger weniger Funken uschmilst dabei su einer rothbraunen Masse; bringt m nun diese aufs Neue in die Flamme, so geht die Ve brennung mit noch größerer Hestigkeit und häusigere Umherspritzen von Feuerfunken vor sich. Die Feut funken sind wahrscheinlich lebhaft brennende Kohle flöckehen, welche sich abscheiden und durch die si während der Verbrennung bildenden Luftarten auss worfen werden. Dadurch, daß ich das Salz auf gl hender Glas warf, habe ich jenes Auswerfen v Funken nicht hervorbringen können, sondern : ein gewöhnliches Verbrennen mit bläulicher Flamn wovon die Ursache wahrscheinlich darin zu ench ist, daß jeue Erscheinung eine sehr starke, die Se masse schnell durchdringende Hitze erfordert 🗞 das glühende Glas die Temperatur der Flamme nie erreicht bat.

Im Anfange dieser Abhandlung habe ich gleiel sam zur Einleitung kurz die Methoden angegebei nach welchen man das zanthogensaure Kali erhalt. kann. Jetzt, da dieses Salz sich wohl einige Aufmerksamkeit erworben hat, will ich umständlich die Bereitungsarten desselben vortragen.

Man erhalte eine beliebige Menge Alkohol von 97-98° T. (oder, wenn man will, absoluten Alkohol) 4-5 Stunden hindurch bei 18-20° C. unter häufigem Umschütteln in Berührung mit einer überflüssigen Menge wohl ausgeglühten Kali. Die auf diese Weise erhaltene, sehr stark alkalische. aber ungefärbte Flüssigkeit, lasse man geschwind durch ein reines mit Alkohol durchzogenes Filtrum laufen, und fange darauf sogleich an, sie zu neutralisiren *) (denn nach Verlauf einiger Stunden wird sie bräunlich). Zu dem Ende giesst man in ein passendes trocknes Glas so viel reinen Schwefelkohlenstoff, dass dieser, dem Maass nach, ohngesähr 1/16 Theil der alkalischen Flüssigkeit beträgt, die man anzuwenden gedenkt, und setzt nun von dieser zuerst auf einmal etwas mehr als die Hälfte hinzu, verschliesst dann das Glas mit einem Glasstöpsel, schüttelt das Gemenge ein paar Minuten durcheinunder (wobei man besonders dieses Mal vorzubeugen sucht, dass nicht der Stöpsel durch den Dampf des Schweselkohlenstoffs abspringt) und setzt nun auf dieselbe Weise nach und nach so viel on der Kaliauflösung hinzu, dass die neue Zu-

^{*)} Wendet man eine Auflösung an, die viel reicher an Kali ist, als man sie bei der angeführten Bereitungsart erhält, so kann es sich treffen, dass sogleich bei der Zusammenmengung mit Schweselkohlenstoff die Masse zusammenläuft, und ich habe in diesem Falle ein paar Male Spuren von Schweselwasserstoffgas im Salze gesunden.

sammensetzung sich schwach alkalisch zeigt; dann setzt man wieder Schwefelkohlenstoff hinzu, bis die alkalische Reaction verschwunden ist. Ich pflege überdiess ein wenig Schweselkohlenstoff im Ueberschuss zuzusetzen; dass dieses geschehen sey, erfahrt man leicht, wenn man zu einer kleinen Portion der neuen Flüssigkeit eine große Menge Wasser giesst; der überflüssige Schwefelkohlenstoff sammelt sich dann in ungefärbten ölartigen Kügelchen am Boden des Gefässes. Man bringe nun die neutrale Flüssigkeit sogleich in eine kaltmachende Mischung, deren Temperatur jedoch nicht unter O° zu seyn braucht. Ist die Menge der Flüssigkeit nicht größer, als dass sie in einem Sechsunzenglase Raum hat, so ist sie ohngefähr nach Verlauf einer halben Stunde zusammengelausen, doch ist es, damit die Krystalle um so fester werden, gut, die Flüssigkeit ohngesahr 5/4 Stunden in der Kälte stehen zu lassen. Dann bringt man die Masse auf ein Filter *). Nachdem etwas abgelausen ist, legt man das Filter zwischen mehrmal zusammengeschichtetes, wohl getrocknetes Druckpapier, wechselt dieses schnell mehrere Male, bringt darauf das Salz auf neues Papier und wiederholt das Abdrücken. Zuletzt ist es gut, das Trocknen unter der Glocke der Lupstpumpe, worunter man ein Gefas mit Schweselsäure gebracht hat, zu volleuden.

^{*)} Um die zusammengelausene Masse leicht aus dem Glase bringen zu köunen, und doch während der Abkühlung die Berührung der Luft so ziemlich zu verhüten, bediene ich mich zur Zusammenmengung gewöhnlich einer Art von Zuckerglas mit wohl eingeschliffenem Stöpsel.

Setzt man etwas Schweseläther zu der bei einiger Abkühlung zusammengelaufenen Masse, filtrirt dan und drückt das Sals ab, so erhält man es theils in etwas größerer Menge, theils schneller in trocknen Zustande. Die niedrige Temperatur, worin das Salz vermittelst der schnellen Verdunstung des Aethers während des Abdrückens erhalten wird, verursacht, dass sich während dessen nicht so viel wieder auflöst, als sonst. Auch kann man durch eine hinlängliche Menge Acther ohne vorhergegangene Abkühlung das Salz in großer Menge fällen. Wie schon früher angeführt worden ist, kann man das Salz auch durch Abdunstung erhalten; dieses aber muss bei einer niedrigen Temperatur geschehen, doch je schneller, desto besser, und so wenig als möglich in Berührung mit der Luft. Dies geschieht also am besten durch Hülfe der Luftpumpe. Ich habe dadurch verschiedene Portionen zubereitet und in wenigen Stunden ziemlich bedeutende Quantitäten eingetrocknet.

Ich gielse die Auflösung in eine flache Glasschnale mit lothrecht aufsteigenden Seiten *), setze diese unter eine geräumige Glocke der Lustpumpe, und pumpe, zuerst ohne Einsaugungsmittel, gegen eine Viertelstunde aus; dabei verdunstet der überflüssige Schweselkohlenstoff und ein Theil Alkohol. Dann hringe ich eine Schaale mit Schweselsaure hinein und setze das Auspumpen sort, bis ich merke, dass die

^{*)} Bedient man sich einer gewöhnlichen Abrauchungsschaale, so zieht sich das Salz, wegen seiner großen Neigung zu efflorescizen, leicht über den Rand hinauf.

Verdanstung langeam von Statten zu gehen anfängt. Darauf tausche ich die warmgewordene Schwefelsture mit einer neuen Portion um, und so fahre ich fort. Gewöhnlich höre ich auf, wenn die Auflösung bis zu einer körnigen Masse abgeraucht ist, bringe alsdann diese, entweder ohne Weiteres, oder nachdem ich ein wenig Aether zugesetzt habe, auf Papier, drücke sie ab und vollende das Trocknen unter der Lustpumpe.

Will man das Eintrocknen ohne Hülfe der Luftpumpe vornehmen, so thut man am besten, die Auflösung in sehr flache Gefäße zu gießen und diese an einen von der Sonne stark erwärmten Ort zu stellen. Man orbalt alsoann das Salz ziemlich geschwind in einem volikommen trocknen Zustande, aber oft hat etwas davon eine siemlich stark gelbe Farbe angenommen, und giebt mit Wasser eine etwas milchigte Auflösung. Beim Abdunsten darch Hülfe der Luftpumpe kann es sich bisweilen ereignen, daß ein Wenig die gelbe Farbe annimmt, dies ist aber doch nur sehr Wenig von dem Theile, der den änsersten Rand von demjenigen ausmacht, welches sich die Seiten hinaufgezogen hat, und es läßt sich also leicht und ohne bedeutenden Verlust abtrennen. das Sals trocken ist, that man es in ein Glas, welches man wohl verschlossen halt,

Daß die neue Säure Wasserstoff als wesentlichen Bestandtheil enthält, ist gewiß, denn mit Jodine behandelt, giebt sie, wie wir in der Folge sehen werden, Jodinsvasserstoffsäure und verändert sich debei (eben so giebt auch das Kalisalz bei der Behandlung mit Jodine jodinwasserstoffsaures Kali und eine öligte Flüsigkeit, ganz verschieden von der, welche man durch Zerlegung des Salzes vermittelst Schwefelsäure oder Salzsäure erhält); und dass auser dem Wasserstoff, allein Schwefel und Kohlenstoff darin enthalten, ist so wahrscheinlich, dass es sehr nahe an Gewißheit grenzt. Was ist es denn nun aber für ein Körper, aus dem der Schwefelkohlenstoff durch Mitwirkung des Kali den Wasserstoff an sich zieht? und was wird aus diesem Körper, nachdem er seinen Wasserstoff verlohren hat?

Es muss hier natürlicher Weise in Betracht gezogen werden, dass das Kali ein Hydrat sey; von dem Wasser, welches sich in dem angewandten Alkohol finden kann, wollen wir hier nicht sprechen. Es ist also nicht nothwendig anzunehmen, dass der eigentliche Alkohol den Wasserstoff hergebe, sondern es ist möglich, dass er nur dazu diene, den Sauerstoff des Wassers aufzunehmen und dadurch diesen hindere, sich mit dem einem Bestandtheile des Schwefelkohlenstoffs zu verbinden (wenn Kali und Wasser für sich auf den Schwefelkohlenstoff wirken. so vereinigt sich, wie wir wissen, der Sauerstoff mit dem Kohlenstoff, während sich der Wasserstoff mit dem Schwefel verbindet). Auf der andern Seite ist es denkbar, dass der Schweselkohlenstoff (vielleicht unter Ausscheidung von etwas Schwefel), sowohl Wasserstoff als auch Kohlenstoff vom Alkohol aufnehme. Aber woher nimmt denn die braungrünlichgelbe Farbe ihren Ursprung, die in dem Augenblick entsteht, worin sich die Saure bildet?

Zeise

Von den Erfahrungen, die ich bisher zu machen elegenheit gehabt habe, und die ich als zu diesem ankt der Untersuchung gehörig ansehe, will ich ligende anführen:

Ich habe keinen merklichen Unterschied gefunen zwischen dem Kalisalze, welches durch Abkühung, und dem, welches durch Fallung vermittels Aether, oder Eintrocknen vermittelst der Lustpumpe bereitet worden ist. Nur scheint das auf die letztgenannte Weise erhaltene deutlichere Spuren vor Wasser zu geben, als dasjenige, welches auf eine der beiden andern Arten zum sesten Zustande gebrach worden ist. Denn bei der Zerlegung des ersten zeigte sich das Oel im Anfange etwas mehr milchigt; in spätern Verlaufe der Operation verschwindet mit de Zunahme der Oelmenge diese Unklarheit wieder; de durch Aether erhaltene scheint blos etwas früher als das nach den beiden andern Methoden bereitete in den Zustand überzugehen, woriu es nicht vol standig vom Alkohol aufgelöst wird.

Die Flüssigkeit, welche zurückbleibt, wenn m das Sals vermittelst Aether abgeschieden, hat bei Prüfung mit verschiedenen Reagentien, welche, gle nachdem sie erhalten worden war, angestellt wur sich nicht als deutlich verschieden gezeigt von e Auflösung des zanthogensauren Kali in einem menge von Alkohol und Aether, nur war sie wohnlich verunreinigt durch etwas Schwefelko stoff.

Läset man diese Flüssigkeit in einem vers sonen Glase hinstehen, so trübt sie sich nach V einiger Stunden ziemlich stark, und in einigen sammelt sich ein weißer salzartiger Niederschlag in nicht unbedeutender Menge. Ich habe einen Theil diese Salzes gesammelt und es mehrere Male mit Alkohol abgewaschen (worin es, wenigstens sehr schwer, auflöslich ist).

Es bestand aus kleinen undeutlichen Krystallen, welche härter waren, als die des xanthogensauren Kal.i, dessen Glanz ihnen aber ganz sehlte. Es zeigte sich im Wasser ziemlich leicht auflöslich, doch löste es sich lange nicht so schnell darin auf, als xanthogensaures Kali. Die Auflösung gab nicht jenen gelben Niederschlag mit Kupfersalzen, sondern nur eine schmutzige grünliche Trübung. Mit salpetersaurem und salzsaurem Baryt entstand ein sehr reichlicher Niederschlag, welcher durch Zusatz von Salzsäure nicht wieder verschwand. Durch salzsauren Kalk wurde sie trübe. Salpetersaures Bley brachte ein weißes sandartiges Präcipitat hervor. Salpetersaures Silber einen weißen Niederschlag, der durch Anamoniak sich nicht verlohr. Das Salz brauste mit Salzsäure und Schwefelsäure stark auf; den Geruch der unvollkommenen Schweselsaure konnte ich dabei nicht deutlich bemerken. Es liefs sich in der Lichtslamme nicht anzünden, schmolz aber endlich darin su einer undurchsichtigen kugelsörmigen Masse, die sich wie schwefelsaures Kali verhielt. Etwas vom Salze wurde ziemlich weit in eine an dem einen Ende sugeschmolzene Glasröhre hineingebracht und darin erhitzt. Es zeigte sich bald etwas Nehel; bei stärkerer Warme (die doch von der Glühhitze noch ziemlich weit entsernt war) wurde es schwarzkich. und es sammelte sich Schwesel in dem weniger erwärmten Theil der Röhre. Als die Hitze dem Glühen nahe war, schmols es, und als sie bis zur starker
Glühhitze stieg, schien es etwas aufzubrausen, und
die schwärzliche Farbe verlohr sich. Nach dem Erkalten hatte man eine Masse, welche aus weißen und
gelblichen Theilen bestand, und sich wie ein Gemenge von Schweselleber und schweselsaurem Kal
verhielt.

Dieses Salz verhielt sich also, im Ganzen genommen, sehr ähnlich dem schwesligtsauren Kali
Die Verschiedenheit scheint einer Verunreinigung
zugeschrieben werden zu müssen. Es ist offenbar
weder ein unterschweselweinsaures Salz, noch ein
schweseligweinsaures, noch unterschweseligsaure
Salz.

Die atherbaltige Flüssigkeit, woraus sich jest Sala abgeschieden hatte, wurde filtrirt; eine Portie wurde einer Destillation unterworfen, eine andere einem grotien Uhrglase der Verdunstung bei d Sonnenwärme überlassen, mit einer dritten nahm! folgende Operation vor: Ich gols eine gewisse Me Wasser hinzu; es sammelte sich jetzt an der Of Siche eine Schicht, die das Anseben von einem mence aus Acther and etwas Octigtem batte. untenstehende niemlich walerige Flüssigkeit w durch Huife eines Scheidetrichters abgeschieden; migten such auf der Oberfliche dieser Fruktigke nige wenge istantiche Fischen, sie geb abe Kapiersalsen den gewitalischen geiben: mit entere den gewähnlichen weiten, pai mit st rem oder sulpetersamen Berei keinen d white

Das durch Verdunstung aus der zweiten Portion Erhaltene, gab sich schon durch sein glanzendes stahlendes Anschen und auffallend schnelles Auflösen in Wasser als xanthogensaures Kali zu erkennen, und die Auflösung davon verhielt sich auch mit schwefelsaurem Kupfer, schwefelsaurem Bley, salpetersaurem und salzsaurem Baryt übereinstimmend hiemit; es fand auch kein kennliches Aufbrausen. Statt, wenn die eingetrocknete Masse mit concentrirter Salz- oder Schwefelsaure übergossen wurde.

Die Destillation der dritten Portion wurde in einer kleinen Retorte mit ziemlich genau schließender Vorlage vorgenommen. Die Warme stieg bisweilen bis zum Kochen der Flüssigkeit. Diese wurde siemlich geschwind trübe. Als ohngefähr der dritte Theil überdestillirt war, wurde' mit der Destillation singehalten. Nach wenigen Augenblicken hatte sich in der Retorte eine Salzmasse zu Boden gesenkt, die der gleich zu seyn schien, welche die Flüssigkeit schon vorher beim Hinstehen in gewöhulicher Temperatur abgesetzt hatte, überdiess aber hatten sich noch einige schwarze kohlenartige Partikelchen gebildet, die mit der Salzmasse gemengt waren. Ich ließ die Flüssigkeit ein paar Tage in der Retorte stehen, ohne die Vorlage abzunehmen; es bildete sich in dieser Zeit noch eine große Menge, sowohl von Salz, als von den schwarzen Körpern. Ein Theil des Salzes hatte, wie es bei jenem Salze gewöhnlich zu geschehen psiegt, sich fest an das Glas gehängt. Ich trennte jetzt die Flüssigkeit durchs Filtrum von dem, welches sich ausgeschieden hatte, und löste dieses, nachdem es mit starkem Alkohol abgewaschen 84 minutes

Zeise

worden, auf dem Filtrum mit Wasser auf; dade blieben die schwarzen Partikelchen zurück, al sie waren in zu geringer Menge vorhanden, als sie einer Untersuchung hätten unterworfen wer können. Die Flüssigkeit, welche vermittelst des ! trums von der Masse abgeschieden war, die : theils während der Destillation, theils bei dem d auf folgenden Hinstehen abgesetzt hatte, war Rücksicht der Farbe unverändert, der Geruch a war verschieden; er war stark und schien mir c des Oels zu gleichen, welches durch die Decom sition des Kalisalzes vermittelst Anwendung Hitze hervorgebracht wird. Die Flüssigkeit wu durch den Zusatz von etwas Wasser stark getri mit mehrerem Wasser verschwand diese Trübe größtentheils wieder. Die wastrige Flüssigkeit mit Kupfersalzen und Bleysalzen schmutzige Nied schläge.

Die überdestillirte Flüsigkeit gab sich beim 2 satz von Wasser als eine Verhindung von Aet und einer der Consistenz nach ölartiger Flussigkt vielleicht Schwefelkohlenstoff, zu erkennen; die Awendung mehrerer aufgelöster Metallsalze entder nichts.

Eine Auflösung des frisch bereiteten kanthoge sauren Kali in Alkohol von 97 pCt., in einem w verschlossenen Glase aufbewahrt, setzte nach Verl einiger Tage am Boden des Glases einen Körper der das Ansehen des oben beschriebenen Salzes hat Eben so sieht auch dasjenige aus, welches von de einige Zeit aufbewahrten kanthogensauren Kali bei Behandlung mit Alkohol unaufgelöst aurückbleibt.

Es würde eben nicht schwer seyn, sich eine oder die andere Theorie zu bilden, welche zur Erklarung jener Phänomene dienen könnte; ich halte es aber für richtiger, meine dessallsigen Ansichten zurückzuhalten, bis sich dieser Theil der Untersuchung durch eine größe Anzahl von Ersahrungen, so zu sagen, von selbst erklärt hat.

Xanthogensaures Natron und Ammoniak habe ich auf eine Weise hervorgebracht, die der ahnlich ist, wodurch man kanthogensaures Kali erhalt; und kanthogensauren Kalk und Baryt auf andere Weise. Bis jetzt habe ich aber zu wenig Zeit auf die Untersuchung dieser Salze verwandt, als daß ich sie kurz und bestimmt beschreiben könnte. Ich will daher nur bemerken, daß das Ammoniaksalz Erscheinungen darbietet, welche wahrscheinlich in mehreren Hinsichten lehrreich seyn werden.

Ueber die Niederschläge hingegen, welche verschiedene Salze der schweren Metalle mit dem xanthogensaurem Kali geben, will ich hier noch Einiges anführen, obgleich ich auch hierüber in einer eignen Abhandlung ausführlichere Untersuchungen mitzutheilen gedenke.

II

Die Niederschläge, welche entstehen, wenn man eine Auflösung des xanthogensauren Kali zu einem aufgelösten Salze des Kupfer-, Bley-, Quecksilber-etc. etc. etc. Oxyds setzte, siud wahrscheinlich Ver-

bindungen der Metalle selbst mit dem Theil der neus Saure, der nicht Wasserstoff ist. Da ich diesen nu Xanthogen genannt habe, so erhalten die angeführte Niederschlage, wenigstens bis weiter, die Benenuung Xanthogen - Kupfer, Xanthogen - Bley, Xanthogen Quecksilber etc. etc.

Xanthogen - Kupfer. Es hat eine hübsche gelb Farbe, ist ganz unauflöslich in Wasser, und scheis nicht vom Alkohol aufgenommen zu werden. Ma bereitet es, indem man xanthogensures Kali, in a bis 12 Theilen Wasser Sulgelost, an einer sehr ver dünnten Auflösung des schwefelsauren oder salzsau ren Kupferoxyds setét, jedoch mit der Vorsicht, da ein wenig Kupfersalz unzerlegt bleibt. Es senkt sie langsam in größeren und kleineren Flocken zu Boder Man halte dann die überstehende Flüßigkeit ab., un wasche den Niederschlag einige Male im Gefalse selb ans, bringe ihn dann aufs Filter und suise wiederer mit Wasser so lange aus, bis das Durchgelaufes weder mit bydrothionsaurem Ammoniak, noch blas saurem Eisenkali als kupferhaltig reagurt. Das a diese Weise erhaltene Kanthogen - Kupfer hat imm einen ziemlich starken, krauterartigen, jedoch e genthümlichen Geruch. Last man es einige Zei fein zertheilt mit Alkohol, unter wiederholts Umschütteln in Berührung bleiben, gießt dann i Flüssigkeit ab., setzt eine neue Portion hinzu u wiederholt dies einige Male, so verliert sich der G ruch sum großen Theil.

Der angewandte Alkohol wird mit Wasser milchigt *). Dadurch, dass ich eine Portion so lange mit Alkohol auswusch, dass dieser, nachdem er einige Zeit eingewirkt hatte, durch den Zusatz von Wasser nicht mehr sonderlich getrübt wurde, habe ich Xanthogen-Kupfer erhalten, welches beinahe keinen Geruch hatte. Schwefelather schien in dieser Hinsicht noch wirksamer zu seyn. Die Farbe schien bei diesem Abwaschen an Lebhastigkeit zu gewinnen, wenn anders das Xanthogen-Kupfer mit dem Alkohol nicht zu lange in Berührung gelassen wurde. Im solgenden ist im Allgemeinen die Rede von einem Xauthogen-Kupfer, welches vor dem Trocknen etwas mit Alkohol abgewaschen worden war.

Das Xanthogen - Kupfer kann, sowohl im trocknen als feuchten Zustande, lange aufbewahrt werden,
ohne merkliche Farbenveränderung. Wenn es, ohne
abgewaschen zu werden, in der Flüssigkeit bleibt,
woraus es gefallt worden, so zeigen sich nach Verlauf einiger Zeit schwärzliche Flocken. Schwefelsture und Salzsäure wirken wenig oder gar nicht
darauf. Ich habe etwas davon mit hochst concentrirter Schwefelsäure übergossen, nachdem ich vorher ein paar Tropfen Wasser zugesetzt hatte; es
entstand durch die Gegenwart des Wassers eine starke
Wärme, aber kein Aufbrausen. Nach 10—12 Minuten setzte ich etwas Wasser hinzu, und ließ das
Gemenge unter starkem Uruschütteln gegen eine halbe

^{*)} Diese Trübung verschwindet augenblicklich durch den Zusatz von etwas hydrothionsaurem Ammoniak; hinge-gen nicht von Ammoniakflüsigkeit.

Stunde stehen. Es wurde nun die überstehende, nur wenig getrübte, Flüssigkeit filtrirt und darauf mit Ammoniak gesättigt, gab aber weder durch hydrothionsaures Ammoniak, noch blausaures Eisenkali das geringste Zeichen von Kupfer. Bei einer gleichen Behandlung mit concentrirter Salzsaure nahm die ammoniakalische Flüssigkeit durch den Zusatz von blausaurem Eisenkali eine sehr schwache carmoisinrothe Farbe an. Uehrigens zeigte sich weder Aufbrausen, noch Veränderung der Farbe im Kanthogen-Kupfer.

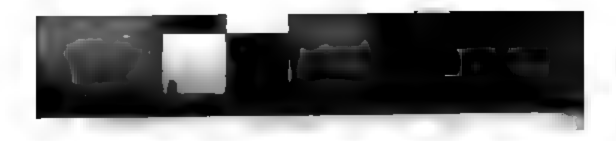
Salpetersäure von 55° B. hingegen wirkte stark darauf ein: es entstand ein ziemlich starkes Aufbrausen; die gelbe Farbe verschwand unter Ausscheiden einer settigen undurchsichtigen Masse, welche ansangs eine schwärzliche Farbe hatte, aber in wenigen Minuten gelblich weiß wurde; die klare Auflösung war grünlich.

Das Xanthogen-Kupfer wird in der gewöhnlichen Temperatur nur sehr schwach von Ammoniak angegriffen. Ich schloss etwas mit gesattigter Ammoniakflüßigkeit in ein Glas ein, und auchte die Einwirkung durch Umschütteln zu befördern. Erst nach Verlauf einer Stunde fieng die Flüßigkeit an eine schöne grünblaue Farbe anzunehmen, und selbst nach mehreren Stunden schien die Menge des sesten Körpers nicht vermindert worden zu seyn: nur wenige kleine Körner hatten eine schwärzliche Farbe angenommen, das Uebrige war beinahe ganz unverändert gelb. Man kann Xanthogen-Kupser, mit starker Kalilauge zusammengerieben, an der Lust stehen lassen, bis der größte Theil der Flüßigkeit vertrock-

net ist, ohne dass die gelbe Farbe eine bedeutende Veränderung erleidet; erwärmt man es aber mit Lauge, so wird es schwarzbraun, jedoch scheint diese Veränderung nicht eher einzutreten, als wenn die Temperatur bis zu 100° C. gestiegen ist; dann aber geschieht sie sehr schnell. Im hydrothionsauren Wasser behält das Xanthogen-Kupfer ziemlich lange seine gelbe Farbe, aber in einer Auslösung von hydrothionsaurem Kali schwärzt es sich beinahe augen-blicklich.

Das Xanthogen-Kupfer heftet sehr gut an Leinewand, Baumwolle und Wolle (gewiß auch an Seide). Ich habe Streisen von jenen drei Zeuchen gefarbt, indem ich sie erst eine Zeitlang in einer dünnen Auflösung von salzsaurem Kupfer hielt, dann, nachdem sie abgedrückt waren, in einer gleichfalls dünnen Auflösung von xanthogensaurem Kali, und endlich, nachdem sie eine halbe Stunde hierin gelegen hatten, stark mit Wasser auswusch. Sie nahmen dadurch eine sehr starke achte gelbe Farbe an, die einige Male ausgezeichnet lebhaft und hübsch wurde.

In einem Apparate, wie er beim Kalisalze beschrieben wurde, setzte ich Xanthogen-Kupfer, nachdem ein Theil der atmosphärischen Luft ausgetrieben worden war, der Einwirkung einer steigenden Wärme aus. Im Aufange gab es ohne Veränderung der Farbe etwas öligte Flüsigkeit; darauf fieng es an schwarz zu werden, gab nun Oel und zugleich Luft, und als die Temperatur ziemlich nahe bis zur Glühhitze gestiegen war, wurde die ganze Masse schwarz. Selbst, nachdem es schon einige Zeit geglüht hatte entwickelte es Luft, jedoch nicht in großer Menge



4o Zeise

Ich wandte nur eine kleine Menge Xanthogen-Kupfer zu diesem Versuche an, und erhielt deshalb eine
zu geringe Menge Luft, um nach Erfahrungen die
Beschaffenheit derselben sicher augeben zu können;
doch will ich bemerken, daß der Geruch derselben
ohngefahr dem Geruch der Luft gleich kam; die das
Kalisalz giebt. Von der schwarzen in der Röhre zurückgebliebenen Masse wurde etwas in freier Luft
geglüht; es nahm dabei zum Theil eine matte Kupferfarbe an.

Etwas Besonderes beim Xanthogen-Kupfer ist der eigenthümliche starke Geruch, den es besitzt, vorzüglich ehe es mit Alkohol abgewaschen ist. Es könnte gereimt scheinen, diesen von einem Ueberschuß der Saure im Kupfersalze, woraus das Xanthogen-Kupfer abgeschieden wurde, abzuleiten. Allein, sowohl das schwefelsaure als salzsaure Kupfer, welches ich zu verschiedenen Zeiten anwandte, habe ich durch wiederholtes Umkrystallisiren und starkes Trocknen von aller überflußigen Saure zu befreien gesucht. Der Geruch des Kanthogen-Kupfers scheint nicht einerlei zu seyn mit dem der Xanthogen-Säure.

Das xanthogensaure Kali ist ein sehr feines Reagens für Kupfer, denn sowohl die Kupferauflösung, als die Auflösung des Kalisalzes können ausserordentlich stark verdünnt seyn, und geben den noch bei der Vermischung eine starke gelbe Trabung.

Das Xanthogen-Kupfer hat große Neigun, sich in Flocken zu bilden. Sind die zusammeng gossenen Auflösungen nicht sehr verdünnt, so zei

es sich gleicht in großen kasigten Massen. Sind sie sehr verdünnt, so scheint es erst pulverigt zu seyn, ehe es aber zu Boden fällt, läuft es in Flocken zusammen. Setzt man mehr xanthogensaures Kali zum Kupfersalz, als zur Fällung erfordert wird, so geht die Flüssigkeit trübe durchs Filtrum.

Xanthogen-Bley. Dieses verschaffte ich mir durch Anwendung des salpetersauren Bleyes auf dieselbe Weise, wie das Xanthogen-Kupfer. Die Behandlung mit Alkohol ist inzwischen hier überflüssig *). Es ist weis, mit einem graulichen Strich, hat etwas Perlemutterglanz, scheint aus außerst kleinen, gleichsam etwas krystallinischen. Körnchen zu bestehen, welche lose zusammengehäuft sind, zu einer der Psianzenwolle ahnlichen Masse, und daher schr leicht erscheinen; es kann bei gewöhnlicher Ofenwärme ohne Farhenveränderung getrocknet werden; erleidet keine merkliche Veränderung, wenn man es langere Zeit aufbewahrt; hat fast keinen Geruch; scheint unauflöslich in Wasser, dagegen etwas löslich in Alkohol: denn Wasser, welches einige Zeit mit Xanthogen - Bley in Berührung gewesen war, nahm mit hydrothionsturem Wasser keine schwarze, mit salzsaurem Kupser keine gelbe Farbe an; Alkohol dagegen, welcher etwas mit derselben geschüttelt war, gab mit Schwefelsäure einen weisen pulverigen Niederschlag, und nahm durch geschwefeltes Was-

^{*)} Vermischt man eine sehr starke Auflösung von zanthogensaurem Kali mit einer sehr starken Auflösung von
salpetersaurem Bley, so kömmt ein etwas gelblicher
Niederschleg zum Vorschein.

Zeise

serstoffgas eine schwache schwarze Farbe an; es i aber ungewiß, in welchem Zustande es hier von Alkohol aufgelöst wird. Wenn Xanthogenbley mehrere Tage mit Alkohol übergossen steht, so fängt darin an, seine Farbe ins Schwärzliche zu verwandeln.

Xanthogen - Bley wurde mit Salssäure übergo sen : es wirkte siemlich rasch darauf ein, ohne Bu wickelung von Lust; die Flüssigkeit wurde milchige und es schieden sich bald aus der Auflösung öligt durchsichtige Tropfen aus, die sich durch den Ge ruch und durch die Prüfung mit schwarzem Kupfer oxyd und salzsaurem Kupfer als Xanthogensaure charakterisirten. Zum Xanthogen - Bley wurde Schwefelsäure gesetzt, die mit 1 Theil Wasser verdünnt war, und demit wohl umgeschüttelt: es entwickelte sich keine Luft. Ich setzte etwas Wasser hinzu und ließ er ohngefähr eine halbe Stunde stehen : noch hatte die feste Masse fast unverändert das eigne Ansehen des Xanthogen - Bleyes (es sah nicht ale ein schwerer pulveriger Körper aus, wie das schwefelsaure Bley). Die überstehende Flüssigkeit war inzwischen ein wenig fullchigt, und gab mit Balzsautem Kupfer einen gelben (jedoch schwachen) Niederschlag; Oligte Tropfen bemerkte ich nirgends,

Salpetersäure von 55° B. löste das Xanthogen-Bley schnelt; es entwickelte sich Luft, und es schied sich eine gelbliche, undurchsichtige, butterartige Masse aus, welche nicht, in Verbindung mit schwarsem Kupferoxyd gesetzt, jenes gelbe Produkt gab.

Xanthogen - Bley in eine Auflösung von schwefelsaurem, salzsaurem oder salpetersaurem Kupfer Kupser gelegt, nahm in wenigen Minuten eine gelbe, theils mehr, theils weniger helle Farbe an, als die des Xanthogen-Kupsers ist. In salpetersaurem Kupser geschah die Veränderung am schnellsten. Wurde das Xanthogen-Bley in der schweselsauren Kupserauslösung etwas erwarmt, so kam die gelbe Farbe schneller zum Vorschein, als sonst.

Xanthogen-Bley wurde in eine retortenformige Röhre mit Vorlage gebracht, etwas atmosphärische Lust ausgetrieben und die Masse darauf allmählig erwärmt. Bei schwacher Wärme zeigte sich ein sehr geringer Nobel in der Röhre ohne eine Farbenveranderung in der Masse. Erst, da die Hitze ziemlich hoch gestiegen war, fieng das Xanthogen - Bley an, eine schwarze Farbe zu bekommen; zugleich stieg ein starker öligter Dampf auf, und es entwickelte sich etwas Lust. Bei noch steigender Hitze kam die Masse in Fluss. brauste, gab die öligte Flüssigkeit in bedeutender Menge und etwas Luit, wurde aber darauf wieder fest. Ehe die Masse zu glüben ansieng, zeigte sich Feuerentwickelung in der Masse; noch wahrend sie glühte, kamen einige Luftblasen; im Ganzen genommen war doch die Lustentwickelung nicht bedeutend.

Die Lust hatte einen knoblauchartigen Geruch. Sie wurde über Quecksilber in Kalkwasser aufgesammelt, welches beinahe alle Lust einsaugte (die
nicht eingesaugte schien blos atmosphärische Lust zu
seyn). Das Kalkwasser war nur im äußerst geringen
Grade getrübt worden. Das Quecksilber, worüber
das Kalkwasser stand, war etwas angelausen. Als
der Apparat von einander genommen wurde, brachte

Gielst man aufgelöstes Cyanogenquecksilber zu einer starken Auflösung des xanthogensauren Kali, so entsteht zwar erst eine Ausscheidung, wenn man aber diese etwas in der Flüsigkeit umrührt, so verschwindet sie wieder; je gesättigter die Auflösung des xanthogensauren Kali ist, desto länger fährt diese Erscheinung fort, sich zu zeigen.

Das Xanthogenquecksilber ist weiß, hat ein sandiges Ansehen, kann wenigstens mehrere Wochen außbewahrt werden, ohne sich merklich zu verandern, scheint jedoch nach Verlauf mehrerer Monate eine gelbe Farbe anzunehmen.

Setzt man es einer erhöhten Temperatur aus, auf die Art, welche bei den andern Xanthogenverbindungen angegeben ist, so bemerkt man folgendes: bei schwacher Erwarmung wird es gelb, daraul schwärzlich, und bei einer Temperatur, die wohl nur wenig den Kochpunkt des Wassers übersteigt. schmilzt es mit starker Bewegung, giebt Ocl in ziemlich großer Menge von sich, und etwas knoblauchartig riechende Luft. Wenn die Entwickelung derselben aufgehört und die Hitze einen gewissen Grac erreicht hat, fängt ein dunkelgraues Sublimat an sich oben in der Röhre zu zeigen, und dieses vermehrt sich eine Zeitlang. Wenn nichts mehr aufsteigt, so bleibt ein schwarzer (oft netzsörmig zusam mengewebter) Körper zurück. Das Sublimat hat einen ziemlich starken Zusammenhang; schabt mat darauf, so erscheint der Strich roth, wird es sein gerieben, so bekömmt es eine rothe, hald hellere bald dunklere Farbe (welches wahrscheinlich von der Wärmegrad abhängt, dem es ausgesetzt gewesen)

es ist also wahrscheinlich Cinnober, oder vielleicht eine eigenthümliche Verbindung von Schweselkohlenstoff und Quecksilber. Der seuerbeständige schwarze Korper verbreunt ganz so, wie Kohlenflocken, und ich habe dabei keinen Geruch von schweseliger Saure wahrgenommen.

Xanthogen - Zink. — Der Niederschlag, welchen man erhält, wenn man xanthogensaures Kali zu einem aufgelösten Zinksalze setzt, ist wahrscheinlich xanthogensaures Zinkoxyti; ich will es inzwischen bis weiter mit obensteheuden Namen benennen.

Zu einer ziemlich verdünnten Auflösung von schweselsaurem Zink goss ich etwas ausgelöstes xanthogensaures Kali: es schied sich sogleich ein weißer pulversormiger Körper aus; im Ansange aber verschwand dieser wieder, wenn man in der Flüssigkeit rührte, und als sich so viel gebildet hatte, dass dies nicht langer Statt fand, wurde dennoch durch den Zusatz einer gewissen Menge Wasser die Flüssigkeit vollkommen klar.

Eine trübe Flüssigkeit, erhalten durch Vermischung von schweselsaurem Zink und einer hinlanglichen Menge xanthogensaures Kali, setzte, wenn man sie 10—12 Stunden stehen ließ, einen Niederschlag ab, der aus etwas krystallinischen Sandkormern ähnlichen, ziemlich schweren und harten Körnchen bestand, die eine schwach grünliche Farbe hatten. Der Niederschlag wurde auf einem Filter so lange abgewaschen, bis salzsaurer Baryt aus dem durchgelausenen Wasser nichts mehr zu Boden schlug. Dieses war ziemlich schnell der Fall: hingegen suhr

das Aussülsungswasser fort, mit Kupfersalzen ein gelben, mit Bleysalzen einen weißen, mit salpete saurem Silber einen gelblichen, echnell ine Schwar übergehenden Niederschlag zu geben; welche alle ziemlich bedeutender Menge, und eben so reichli in dem später als in dem früher abgelaufenen Waser sich bildeten; auch mit kohlensaurem Kali g dieses einen weißen Niederschlag. Als ich es jel mit Alkohol übergoß, bemerkte ich, daß davon ei noch größere Menge aufgenommen, und die alkoh lische Auftösung durch hinzugesetztes Wasser nic im Geringsten getrübt wurde, sondern damit ei Flüßigkeit gab, die sich mit den Reagentien für exanthogensaures Salz als eine Auflösung desselb verhielt.

Ich hörte daher schnell mit dem Abwaschen aund trocknete, was ich noch übrig hatte. Durch a Behandlung mit Alkohol verlor es beinahe ganz sei grünliche Farbe, diese kam aber durch das Trockn nach und nach wieder zurück.

Etwas von diesem Xanthogen-Zink setzte i eine-halbe Stunde in Berührung mit Alkohol v 97° T. und schüttelte es einige Male um; es wur ganz davon aufgelößt, und die Auslösung war vo kommen klar. Eine Portion trocknete ich bei ziemlirascher Wärme und erhielt dadurch eine weiße u durchsichtige, ziemlich harte Masse. Einen Thiervon legte ich in eine Auslösung von schwel saurem Kupfer; es bildete sich schnell Xanthoge kupfer. Eine andere Portion übergoß ich mit Waer; nachdem es eine Stunde eingewirkt hatte, i es sich deutlich als eine Auslösung von xanthoge

surem Zink zu erkennen. Eine dritte Portion wurde mit Alkohol übergossen; hiermit gieng die Auflösung rascher vor sich.

Etwas von der ersten Auflösung in Alkohol setzte ich in einem Uhrglase zur freiwilligen Verdunstung hin; es zeigte sich keine Krystallisation, aber zuletzt eine Masse, die der durch schnelles Eintrocknen erhaltenen gleich, nur gleichsam zu kleinen Perlen zusammengelaufen war.

Ein Theil des eingetrockneten Xanthogen-Zinks wurde auf einer Glasscherbe stark erwärmt; es schmolz, gab Dampf, und unter hestiger Bewegung in der Masse wahrscheinlich auch Lust von sich, nahm eine gesättigte grüne Farbe an, und wurde dann wieder zu einem sesten Körper, obgleich die Hitze stieg. Bei noch mehr verstärkter Hitze sieng es wieder an slüssig zu werden und bekam eine schwarzliche Farbe; hie und da in der Masse zeigte sich etwas Metallisches, bei sortgesetzter Erhitzung verschwand beinahe Alles.

Zu einer kleinen Portion, welche durch Warme zur grünen Masse verwandelt war, tröpfelte ich etwas Salzsäure: es entstand eine heftige Entwickelung von Lust, welche den Geruch des Schweselwassertoffgases, aber noch überdiess einen eigenthünslichen Geruch hatte; ein Stück Papier mit salpetersaurem Bley beseuchtet, welches darüber gehalten wurde, lief schwarz und roth durcheinander an *).

^{*)} Hier verdient inzwischen bemerkt zu werden, dass man bei Bleysalzen nicht selten einen rothen mit dem schwarzen gemischten Niederschlag erhält, wenn sich zugleich mit dem Schweselbley auch salzsaures Bley bildet.

III.

Die Xanthogensäure.

Die durch Wechselwirkung zwischen dem Schweselkohlenstoff, Alkohol und Kali gebildete neue Säure kann im freien Zustande dargestellt werden; es ist nämlich die, dem Ansehen nach, öligte Flüssigkeit, welche zum Vorschein kömmt, wenn man Schweselsäure oder Salzsäure zum xanthogensauren Kali setzt. Ich handle sie ab, nachdem ich schon die Verbindungen derselben beschrieben habe, weil man nun am besten über die Erscheinungen urtheilen kann, welche sie darbietet.

Die Xanthogensäure ist bei gewöhnlicher Temperatur eine durchsichtige Flüssigkeit, die ganz das Ansehen eines Oels hat; sie ist schwerer als Wasser, und wird so gut wie gar nicht von demselben aufgenommen. In Berührung mit Lust überzieht sie sich schnell mit einer undurchsichtigen Rinde; diese Veranderung erleidet sie auch im Wasser, aber erst in viel längerer Zeit und um so langsamer, je niedriger die Temperatur des Wassers ist, worin sie sich befindet. Bleibt sie lange in Berührung mit Wasser, so wird sie ganz zerlegt unter Entwickelung von Luft. Scheidet man sie aus einer sehr verdünnten Auflösung des xanthogensauren Kali durch eine verdünnte Saure, also in einem sehr sein zertheilten Zustande, ab, so sammelt sie sich nur mit Schwierigkeit zu Einer Masse, und wird oft sehr schnell zerlegt, grade weil sie dem Wasser so viele Berührungspunkte darbietet. Sie ist flüchtig, aber bei einer Temperatur, wobei Wasser noch nicht kocht, wird sie schon zerstört.

In Folge der angeführten Eigenschaften ist die Bereitungsart der Xanthogensäure diese: Man bringt etwas xanthogensaures Kali in ein langes und schmales Glas, oder noch besser in einen Glasapparat, der unten wie ein Scheidetrichter mit einem Hahn versehen ist, und oben mit einem Glasstöpsel verschlossen werden kann; man übergiesst das Salz mit so viel von einer erkalteten Mischung aus 1 Theil Schwefelsaure mit 4-5 Theilen Wasser, dass diese Sture im merklichen Ueberschuss vorhanden ist, und befördert die Einwirkung durch gelindes Umschütteln. Wenige Augenblicke hernach setzt man zu der stark milchigten Flüssigkeit erst dem Maass nach eben so viel Wasser, als man von der verdünnten Saure angewandt hat, gleich darauf noch etwas mehr: dadurch fängt die Flüssigkeit an, klar zu werden, indem sich die Xanthogensaure am Boden des Gefasses sammelt. Wenn man die Flüssigkeit auf eine pasmende Weise etwas in Bewegung setzt, so kann man dadurch dazu beitragen, dass sich die Xanthogensture in eine Masse am Boden sammelt, und es vorbeugen, dass sich Vieles davon als eine öligte Haut auf der Obersläche der Flüssigkeit ausbreitet. Sobald sich die Säure ziemlich gut abgetrennt hat, setzt man 16-20 Mal so viel Wasser hinzu, als das erste Mal. Darauf saugt man vorsichtig den größten Theil der über der Xanthogensäure stehenden klaren Flüssigkeit ab; setzt sogleich auss Neue eine große Menge Wasser hinzu, saugt es wieder ab, und fährt so fort, bis das abgesaugte Wasser von einer Barytauslösung keine merkliche Trübung mehr erleidet; kömmt es darauf an, die Säure so viel möglich von Wasser frei



Zeise

52

su erhalten, so läfst sich dies dadurch bewerkstelligen, daß man sie vorsichtig durch den Glashahn abzapft.

Will man die Säure etwas unter Wasser aufbewahren, so thut man wohl, sie in einer Temperatur
su erhalten, die höchstens nur wenige Grade über
Oo C. ist. Die Schwefelsäure muß nicht mit viel
weniger Wasser verdünnt seyn, als oben angegeben
ist, und man muß nicht länger, als angeführt worden
ist, unterlassen, Wasser hingusussetzen; sonst scheidet sich die Kanthogensäure mit einer bräunlichen
Farbe aus; vielleicht wird auch etwas Schwefelsäure
decomponirt, wenn sie zu stark angewandt wird.
Anstatt der Schwefelsäure kann man auch sehr gut
Salzsäure gebrauchen; mit Essigsäure aber will es
nicht recht gelingen.

Die Xauthogensäure hat einen eigenthümlichen starken Geruch *), einen starken, erst zusammensiehenden, etwas sauren, dann etwas bitteren und brennenden Geschmack. Lakmuspapier wird durch sie lehhaft roth gefarbt; diese rothe Farbe aber geht sehr bald größtentheils in die gelbe und gelbweiße über **).

^{*)} In diesem glaubt man den Geruch der schweseligten Süere zu bemerken; aber verschiedene Versuche, die im Folgenden beschrieben werden sollen, lehren gewise auf das Bestimmteste, dass man ihn nicht der schweseligten Säure-suschreiben kann.

²⁰⁾ Bringt man darch eine Saure rothgefärbtes Lakenuspapier in eine Auflösung von zanthogenseurem Kali, so nimmt es oft dieselbe gelbe und gelbweiße Farbe an, wahr-

Die 'Xanthogensaure verbindet sich leicht mit Kali und Ammoniak, und nicht blos,' wenn man sie mit diesen Korpern im caustischen Zustande in Verbindung bringt, sondern sie decomponirt auch kohlensaures Kali und kohlensaures Ammoniak, so wie euch kohlensauren Baryt. Die auf diese Weise hervorgebrachte Verbindung mit Kali verhält sich wis das durch Schwefelkohlenstoff, Alkohol und Kali erhaltene Salz. Die Xanthogensäure bildet, wenn man sie mit schwarzem Kupferoxyd zusammenbringt: das gelbe Xanthogenkupfer, mit gelbem Bleyoxyd: das weiße Xanthogenbley, mit rothem Quecksilberoxyd: das weiße Xanthogenquecksilber.

Ich will einige Versuche anführen, die mich dieses und noch etwas Anderes gelehrt haben.

Ich bereitete zu verschiedenen Zeiten größere und kleinere (oft sehr kleine) Portionen Kanthogensture in kleinen engen Gläsern, wandte sie dann, wenn sie gehörig abgewaschen war, sogleich und gewöhnlich in Verbindung mit etwas Wasser an. Zu einer Portion setzte ich etwas Kali im aufgelösten Zustande; zu einer andern etwas Ammoniakflüßigkeit. Die Kanthogensaure wurde ziemlich leicht von beiden Flüßigkeiten aufgenommen, aber

scheinlich weil die Kanthogensäure dadurch ausgeschieden wird. Die Ursache, dass sich nicht immer deutlich dieselbe Erscheinung zeigte, liegt vielleicht darin, dass das Papier, was ich zu verschiedenen Zeiten anwandte, bald mit einer stärkeren Säure geröthet war. Das anscheinend der Farbe beraubte Papier worde durch ein Alkali wieder blau.

ich hatte etwas zu viel von diesen angewandt; ich neutralisirte sie daher durch ganz wenig Salzsäure. Beide Flüssigkeiten geben mit schweselsaurem Kupser den geben Niederschlag in reichlicher Menge. Wandte ich sie vor der Neutralisirung mit Salzsäure an, so kam ein Niederschlag zum Vorschein, der eine schmutzige Farbe hatte; wenn ich aber hernach ein wenig Salzsäure hinzugoss, so nahm er sogleich die hübsche gelbe Farbe an. Keine der neutralisirten Flüssigkeiten gab mit salzsaurem Baryt einen Niederschlag.

'In eine Portion Xanthogensture (unter etwas Wasser) schüttete ich einige kleine Stücken kohlen-saures Ammoniak: es entstand eine starke Lustent-wickelung da, wo die Saure und das seste Salz sich einander berührten; ich goss etwas mehr Wasser hinzu, und hatte nun nach wenigen Minuten eine Auslösung, die aus schweselsaurem Kupser Xanthogenkupser in reichlicher Menge fallte.

Ich machte denselben Versuch mit gesättigtem kohlensaurem Kali: die Erscheinungen waren ganz dieselben. Ich prüste die Auslösung auch mit salpetersaurem Bley: es entstand der weiße slockige Niederschlag in großer Menge.

Zu einem Theil der durch Hinkufügung von kohlensaurem Kali gesättigten Flüsigkeit, die noch etwas überschüsiges kohlensaures Kali enthielt, setzte ich Alkohol, trennte, nachdem sie auf einander gewirkt hatten, die klare alkoholische Flüsigkeit von dem abgesonderten kohlensauren Kali, und trocknete sie durch sreiwillige Verdunstung in einem Uhrglase. Die dadurch erhaltene Masse glich dem vorhin beschriebenen xanthogensauren Kali in seiner Krystal-isation, Glanz etc.

Ich brachte etwas kohlensauren Baryt (durch Fillung bereitet) in Xanthogensaure, worüber etwas Wasser stand. Es entwickelte sich schnell Luft, und in kurzer Zeit trat alle Xanthogensaure mit dem Baryt in Verbindung, und ich erhielt eine Fhüßigkeit, die Xanthogenkupfer mit salzsaurem Kupferoxyd, und Xanthogenbley mit salpetersaurem Bleyoxyd gab. Ich untersuchte sie überdieß mit salpetersaurem Silberoxyd, womit sie den gelben Niederschlag gab, der selbst im Dunkeln, jedoch nicht so schnell als im Lichte, schwarz wurde.

Etwas von der Flüssigkeit wurde in einem Uhrglase der freiwilligen Verdunstung ausgesetzt: nach
4-5 Stunden war sie zu einer krystallinischen Masse
zusammengetrocknet, die dem Ansehen nach zum
Theil dem xanthogensaurem Kali glich. Ich übergoss diese mit etwas Alkohol zu 98° T. und goss den
größten Theil, nachdem er 1/4 Stunde eingewirkt
hatte, ab. Dieses gab mit Kupfersalz einen reichlichen gelben Niederschlag. Ich ließ die Masse auß
Neue trocken werden, und übergoß sie darauf mit
ein wenig Wasser; alles löste sich schnell auf. Ich
setzte ein wenig Schweselsaure zu dieser Auslösung,
nachdem ich sie vorher etwas verdünnt hatte, und
erhielt eine große Menge schweselsauren Baryt.

Es wurde Barytwasser zur Xanthogensäure gesetzt: es entstand durchaus keine Trübung. Die Säure
wurde, obgleich ziemlich langsam, aufgenommen,
wahrscheinlich weil sie wegen ihrer Unauflöslichkeit
in Wasser auf diese Weise nur schwierig mit dem

56 Zeise

Baryt in Berührung kam; (ans derselben Ursache geschieht die Verbindung mit Kali und Ammoniak vie leichter, wenn festes kohlensaures Kali oder kohlensaures Ammoniak in die öligte Xanthogensäure gebracht, als wenn diese mit einer wäßrigen Auflösun; des kaustischen Kali oder Ammoniak übergossen wird. Das decantirte Barytwasser war etwas alkalisch; ewurde mit Salzsäure neutralisirt. Auch diese Flüssigkeit wurde mit salzsaurem Kupfer, salpetersauren Bley und Quecksilbersublimat geprüft; sie gab Xanthogenkupfer, Xanthogenbley und Xanthogenqueck silber.

Etwas schwarzes Kupferoxyd wurde in di Xanthogensaure gebracht. Gleich nachdem die Be rührung Statt gefunden, war etwas von dem schwarzen gelb geworden, und ohngefahr nach Verlauf ei ner Viertelstunde war alles Kupferoxyd in hübsche Xanthogenkupfer verwandelt. Es wurde aus den Gefaße genommen, etwas abgewaschen und getrock net; es hatte den eigenthümlichen Geruch.

Ich brachte gelbes Bleyoxyd in Xanthogensaure es zeigte sich eine rasche Einwirkung, und nach kur ser Zeit hatte ich einen weißen Körper mit dem eig nen Ansehen des Xanthogenbleyes.

Rothes Quecksilberoxyd schien am lebhafteste auf Xanthogensäure zu wirken. So oft ein weni Oxyd mit der sich unter Wasser befindenden Säus in Berührung kam, entstand ein Zischen, und e hoben sich einige Male Blasen aus der Masse in di Höhe, welche aber wieder verschwanden, wenn si der Oberstäche des Wassers näher kamen; es ware wahrscheinlich nichts anderes als Wasserdämpse

entstanden aus dem Wasser, welches das auf die Siere einwirkende Oxyd am nächsten umgab, durch die sieh dadurch entbindende Warme. Das Oxyd nahm nach und nach die weiße Farbe an, und in kurzer Zeit war ein nicht unbedeutender Theil Xanthogenquecksilber hervorgebracht.

Auch wenn man geradezu eine schweselsaure oder salzsaure Kupserauslösung zur Xanthogensäure setzt, erhält man Xanthogenkupser *) in großer Menge, und wenn man salpeteraures Bley anwendet: Xanthogenbley.

Obgleich das Wasser, welches mit der Xanthogensäure in Berührung gewesen ist, leicht dessen Geruch annimmt, so habe ich doch nicht einmal einen gelblichen Schein erhalten, wenn ich schwefelsaures oder salzsaures Kupfer dazu setzte — wohl zu merken, wenn dieses Wasser nicht darin schwimmende Säure enthielt; denn befinden sich einige der öligten Tropfen darin, und setzt man dann ein aufgelöstes Kupfersalz hinzu, so kommt sogleich an den Stellen, wo das Oel sich befindet, jene gelbe Trübung zum Vorschein.

Der Schwesclkohlenstoff tritt mit einer Auslösung von salzsaurem Kupser in Alkohol in Verbindung, ohne Trübung oder Farbenveränderung zu verursachen. Setzt man Wasser zu dieser Verbindung, so scheidet sich blos der Schweselkohlenstoff ab. Schwarzes Kupseroxyd erleidet weder in reinem Schweselkohlenstoff, noch in einer Verbindung desselben mit Alkohol, irgend eine Veränderung. Auch das Xanthogenöl (das Produkt aus dem xanthogensauren Kali durch Hitze) wirkt nicht auf schwarzes Kupseroxyd.

58

Zeise

Hat man die Xanthogensäure durch Salzsäure abgeschieden, so kann sogar die zuerst abgegossene Flüssigkeit mit Barytwasser neutralistet werden, ohne dass eine Trübung entsteht.

Die Xanthogensture läßet eich sehr leicht anzünden, verbrennt mit einer raschen blanen Flamme, und giebt dabei einen starken Geruch nach schweseligter Sture.

In einer ziemlich weiten, aber kurzen, an einem Ende zugeschmolzenen Glasröhre, schloß ich eine ziemlich große Menge xanthogensaures Kali (kurs nachdem es zubereitet war) ein, brachte in der Mündung desselben durch einen sehr gut schließenden Pfropf eine gebogene Zugiessungsröhre und eine Entwickelungsröhre an; ich band noch eine Blase darüber, befestigte die Röhre senkrecht, brachte die Mündung der Entwickelungsröhre unter ein kleines mit Wasser gefülltes Glas, und setzte nun durch die Zugießungsröbre eine hinlängliche Menge Schwefelsäure hinzu, die mit ohngefahr 5 Theilen Wasser verdünnt war. Es wurde dadurch nur atmosphärische Lust aus dem Gesalse ausgetrieben; auch zeigte sich nicht das geringste Aufbrausen in der Masse, welches sich hier vorzüglich leicht bemerken ließ, da die Menge, womit ich arbeitete, eben nicht unbedeutend war. Ich setzte daher das Gemenge einer langsam steigenden Wärme aus. Die Temperatur erreichte wohl 60 - 70° C., ohne daß eine Veränderung bemerkt wurde; als sie aber höher stieg, so entstand schnell eine heftige Entwickelung von Dampf und etwas Luft. Ein Theil des Dampfes verdichtete sich, theils in der Entwickelungsröhre, theils im

Wesser, ein anderer Theil war mit der Lust durch das Wasser ins Glas übergegangen. Den größten Theil davon brachte ich bald zum Verdichten, etwas blieb zurück. Der plötzlichen und heftigen Entwickelung von Lust wegen, gieng viel derselben verbron, ohne aufgesangen zu werden. Die geringe Menge, welche ich zurückbehielt, als der größte Theil des Dampses sieh verdichtet hatte, untersuchte ich blos dem Geruch nach; dieser glich weder dem des Knoblauchs, noch des Schweselwasserstoffgases, wohl aber etwas dem des Schweselkohlenstoffs. Plüssigkeit, welche sich in der Entwickelungsröhre and unter dem Wasser gesammelt hatte, war durchsichtig, durchaus ungesarbt, hatte ganz das Ansehen von Schweselkohlenstoff, auch beinahe den Geruch desselben, und war außerst flüchtig. Etwas davon wurde in eine wäßrige Kaliauflösung gebracht: ein Wenig wurde aufgenommen, der größte Theil aber blieb unaufgelöst, selbst nachdem es mehr als eine Stunde mit der Kalilauge in Berührung gewesen war, und die abgegossene, stark alkalische Flüssigkeit, sie mochte längere oder kürzere Zeit mit der öligten Masse in Berührung gewesen seyn, gab keineswegs, mit Kuplersalzen einen gelben, noch mit Bleysalzen einen weißen Niederschlag, fällte aber im einigermaßen neutralisirten, so wie auch im alkalischen, Zustande des schwefelsauren Kupfer mehr oder weniger dunkelbraun, und salpetersaures Bley hald roth, bald schwarz und roth durcheinander. Durch den Zusatz von Säuren zu dieser Flüssigkeit entstand der Geruch des geschweselten Wasserstoff's. benangeführte öligte Flüssigkeit gab sich also auch durch ihr Verhalten mit Kalilauge als Schwefelkohlenstoff zu erkennen. Als der Apparat auseinander
genommen, und etwas Wasser zu dem in der Glasröhre Zurückgebliebenen gegossen ward, fand ich,
daß noch eine große Menge der öligten Flüßigkeit
zurückgeblieben war. Diese hatte eine etwas braunliche Farbe, verhielt sich aber übrigens in Ansehung
des Geruchs, der Wirkung auf Lakmuspapier und
Kali, als Xanthogensaure mit etwas Schwefelkohlenstoff gemengt.

Eine Portion Xanthogensaure, so viel möglich wasserfrei, wurde durch Hülfe eines trichterformigen Apparats, der mit einem Hahn versehen war, is eine an dem einen Ende zugeschmolzene Glasröhre gezapit. Diese stellte ich senkrecht, und setzte sie in Verbindung mit einer horizontal liegenden Röhre, die sich in einem rechten Winkel zu der senkrechten Röhre herab beugte und in der Mitte ihres horizontalen Theils mit einer Kugel versehen war; diese Röhre setzte ich wieder in Verbindung mit einer Entwickelungsröhre, die unter Quecksilber gieng. Ich erwärmte darauf die Saure, und als sie die Temperatur von ohngefahr 40° C. erreicht hatte, so entstand plötzlich eine hestige Entwickelung von Lust und Dampf. Ich entfernte das Feuer, der Dampf verdichtete sich zum Theil in dem vertikalen Theile der Röhre, die als Vorlage dienen sollte, und floß wieder zurück; ein Theil aber gieng mit der Lust (die über Quecksilber aufgelangen wurde) über, und es waren bald einige Tropsen von dem Anschen des Schweselkohlenstoffs auf der Obersläche des Quecksilbers bemerkbar. Ich wusch die Luft mit Alkohol;

ihr Volumen wurde dadurch etwas vermindert, der Alkohol wurde ein wenig milchigt und nahm einigermesen den Geruch des Schwefelkohlenstoffs an; ich wesch sie darauf mit Wasser; dieses bekam keinen Geruch. Die auf diese Weise gewaschene Luft hatte keinen, oder doch einen außerst schwachen undeutlichen Geruch.

Indem ich zu wiederholten Malen aufs Neue die Röhre mit der Säure erwärmte, so kamen die angeführten Phänomene wieder zum Vorschein, und ich verschaffte mir eine nicht unbedeutende Menge Luft, die sich ganz verhielt, wie angegeben ist. Bei wiederholten Versuchen zeigte es sich, dass die stark gewaschene Luft brennbar sey. Ich bemerkte bei dem Verbrennen derselben keinen schwefeligten Geruch; wenn dieses aber über Kalkwasser vorgenommen wurde, so trübte sich dasselbe ein wenig; (vor dem Verbrennen verursachte weder die abgewaschene, noch die nicht abgewaschene Lust eine Trübung im Kalkwasser, die man der Gegenwart der Kohlensäure zuschreiben könnte). Der Umstand, dass ich ein unsicheres Resultat bei der Untersuchung über die Beschaffenheit dieser Luft fürchten musste. weil ich nicht sicher war, sie ganz vom Schwefelkohlendampf befreit zu besitzen, war der Beweggrund, dass ich sie nicht genauer untersuchte. Als die Entwickelung von Lust nicht mehr beträchtlich war, obgleich die Temperatur gegen 100° C. betrug, so entsernte ich Beim Auseinandernehmen des Apparats bemerkte ich nirgends weder den Geruch der schwefligten Szure, noch des Schwefelwasserstoffgases, noch des Knoblauchs, aber besonders in der Vorlagsröhre Zeise

roch es stark nach Schweselkohlenstoff; in der as dem einen Ende augeschmolsenen Röhre war dieses Geruch mit etwas von dem der Xanthogensäure gemengt. Es war noch etwas öligte Flüßigkeit surück Ich setzte zu dieser eine Auflösung von schweselsaurem Kupser; es zeigte sich eine schmutzige gelbliche Trübung, jedoch nur in geringer Menge.

Gegenwärtige Untersuchung hat im Ganzen des Gang genommen, worin sie sich hier abhandeln ließe. Ziemlich früh war mir der Gedanke eingefallen, daß eine Verbindung von Schwefel und Kohlenstoff sich in der Hinsicht vielleicht eben so verhalte, als eine Verbindung von Stickstoff und Kohlenstoff, dass sie mit Wasserstoff eine Säure bilden könne. Auf verachiedene Art hatte ich Beweise für die Gegenwart des Wasserstoffs gesucht; ich versuchte die gewöhnliche Behandlung mit schwarzem Kupferoxyd, aber ohne bestimmtes Resultat. Zwar gab das Kalisals bei der Zerlegung eine Luft, welche Schwefelwasserstoffgas an enthalten schien; und das Xanthogenol gab bei der Verbreunung Wasser; aber es blieb doch noch ungewiß, ob man dies nicht dem Wasser zuschreiben solle, welches das Salz möglicher Weise enthalten haben konnte. Mohr befriedigend fand ich die Erscheinungen bei dem eben angeführten Zerlegungsversuche mit der Säure selbst, die sich dabei in Schwefelkohlenstoff und eine brennbare Luftart sa theilen schien.

Endlich vermuthete ich, dass eine Behandlung mit Jodine den sichersten Beweis dafür mülse ab-

geben können, und ich fand dieses bestätigt. Die Möglichkeit, dass Schwefelkohlenstoff, Jodine und Wasser zusammen durch Decomposition des Wassers zur Bildung von Jodinewasserstoffsäure Anlass geben könnten, bewog mich erst, hierüber einen Versuch anzustellen, wenn gleich die Wahrscheinlichkeit, dass es geschehen werde, nur geringe war. Ich setzte zu einer kleinen Portion Wasser etwas Schwefelkohlenstoff, brachte es dahin, dass dieser größtentheils zu Boden fiel, und fügte nun etwas Jodine hinzu. Sobald diese mit dem Schwefelkohlenstoff in Berührung kam, entstand eine hübsche und lebhaft violette Farbe, während sich zugleich beide Stoffe miteinander vereinigten. Ich setzte bald darauf noch etwas mehr Wasser hinzu: nun sammelte sich die Verbindung des Schweselkohlenstoffs und der Jodine am Boden des Gefässes als eine dicke öligte Masse mit schwarzbrauner Farbe; das darüber stehende Wasser war vollkommen klar, und hatte pur eine außerst schwache Violenfarbe. Dieses wurde abgegossen und untersucht; es gab nicht die geringste Spur von Jodinewasserstossäure zu erkennen, denn beim Zusatz einer Sublimatauflösung verschwand blos der violette Schein, ohne dass die geringste Trübung entstand; mit salpetersaurem Bley zeigte sich keine Veränderung, und eben so wenig mit Chlorineweser, Salpetersaute und concentrirter Schwesel-

Wenn nun also durch eine gleiche Behandlung der Xanthogensäure Jodinewasserstoffsäure entsteht, bekönnen wir gewiss mit Sicherheit schließen, dass ime Saure Wasserstoff enthält. Ich bereitete mir eine

64 Zeise

Portion Kanthogensaure auf die im vorhergehenden beschriebene Weise durch Hülfe der Schwefelszure; diese wurde schnell und auf das Vollkommenste abgewaschen, und 5-6 Linien hoch liefs ich reines Wasser darüber stehen. Ich setzte nun anhaltend einige kleine Stücken Jodine hinzu. Indem diese mit der Xanthogensäure in Berührung kamen, so erschien an den Stellen, wo sie sich berührten, eine dunkel rothbraune Farbe, und die nächsten, sieh um diese herum befindenden, Theile der Saure bekamen auf eines Augenblick das matte Ausehen, welches die Saure annimmt, wenn sie eine kurze Zeit mit der Luft is Berührung ist, bald aber verbreitete sich die dunkelrothbraune Farbe auch über diese Theile. Währenc dieser Veränderungen bewegte sich ein Theil der Jodine hin und zurück auf der Oberstäche der Säure. bis sie gleichsam weggeschmolzen war. Das überstehende Wasser wurde zuerst etwas milchigt, bald darauf nahm es eine schmutzige rothbraune Farbe an; auf dem Boden hatte sich eine dicke ölartige Masse gesenkt, die aufangs eine sehr dunkle rothbraune Farbe hatte. Nachdem etwas mehr Wasser zugesetzt war, und einige Bewegung des Ganzes Statt gefunden hatte, so verlor sowohl die wäfsrige Flufsigkeit, als auch die olartige Masse in kurze Zeit mehr und mehr von ihrer Farbe, so dass nach 10 — 12 Minuten , nachde :: die Jodine zugesetzt worden war, auf dem Boden sich eine etwas gelblich weifse, matte, undurchsichtige ülartige Masse befand, und darüber eine ungefärbte, etwas milchigh wafsrige Flüfsigkeit stand. Von dieser wurde am sogleich eine Portion filtrirt; sie lief vollkommen klar durch.

Die Flüssigkeit wurde sogleich untersucht und verhielt sich folgendermassen:

- a. Beim Zusatz einer gewissen Menge Chlorinewasser entstand eine rothbraune Farbe, die durch mehr hinzugesiigte Chlorine verschwand, und wenn mehr von der filtrirten Flissigkeit zugesetzt wurde, wieder zum Vorschein kam.
- Beim Zusatz von starker Salpetersäure: eine ähnliche rothbraune Farbe.
- c. Eine hinlängliche Menge höchst concentrirte Schweselsäure brachte darin eine hübsche violette Farbe hervor.
- d. Salpetersaures Bley gab einen ausgezeichnet schönen, glänzenden, gelben Niederschlag in reichlicher Menge.
- e. Salpetersaures Silber: einen weißen Niederschlag in reichlicher Menge mit einem äußerst geringen Stich ins Gelbe; er verschwand nicht durch zugesetztes Ammoniak.
- f. Mit Sublimatauslösung entstand in einem gewissen Verhältniss der Menge ein Niederschlag, der sich bald durch eine angenehm rothe Farbe auszeichnete.

Jene Flüssigkeit hat sich also aus das Beslimmteste als eine wästrige Auslösung der Jodinewasserstoffsäure zu erkennen gegeben.

Gleich nachdem jene Flussigkeit aus Filtrum gebracht war, nahm ich etwas von der so gut als ungesarbten öligten Masse und übergoß sie mit einer Aussung von schweselsaurem Kupser: es entstand eine ziemsiehe Menge des gelben Niederschlags. Ich Journ. f. Chem. N. R. 6, Bd. 1, Heft.

66 Zeise

wäsrigen Flüssigkeit und goss etwas mehr Wahinzu: es geschah noch eine rasche Einwirkung gunter den oben angesührten Erscheinungen, aus nommen, dass die wäsrige Flüssigkeit, die dies erhalten wurde, eine ganz schwache gelbliche Fahatte. (Diese Farbe nimmt die Jodinewasserstoffen bekanntlich an, wenn sie etwas freie Jodine auf löst enthalt). Die Flüssigkeit wurde siltrirt und prüst mit den ehen angesührten Reagentien; sie vhielt sich damit durchaus eben so, wie die das er Mal erhaltene Flüssigkeit.

klaren, beinahe weißen olartigen Masse mit sehr felsaurem Kupfer: diesmal kam nur eine sehmutz gelbliche Trübung zum Vorschein. Ich setzte hi auf zu dem Zurückgebliebenen noch eine Port Jodine. Die Mässe nahm dadurch eine rothbrau Farbe an, und stellte eine Verbindung dar, die f Auge dem Produkte nicht ungleich war, welches Schwefelkohlenstoff mit der Jodine giebt. Etwas. dine blieb nun unzufgelöst.

Ich habe die Versuche mit der Kanthogensäund Jodine, die ich so eben beschrieben habe, vi Male wiederholt, und eine Kanthogensäure aug wandt, die bald durch Schwefelsaure, bald dur Salzsäure aus dem kanthogensauren Kali, auf vi schiedene Weise zubereitet, abgeschieden war, u immer habe ich dieselben Erscheinungen erhalb Ich sehe es daher als bewiesen an, daß die Kethogensäure Wasserstoff enthalte, und als im höc

ļ

sten Grade wahrscheinlich, dass sie ausser diesem nur noch Schwesel und Kohlenstoff enthalte.

Setzt man zu einer concentrirten Auflösung des zanthogensauren Kali eine hinlangliche Menge Jodine, so erhält man unter Erscheinungen, die mit den angeführten übereinstimmen, eine Auflösung von jodinewasserstoffsaurem Kali. — Vielleicht werde ich die Behandlung mit Jodine benutzen können, um darnach das Verhältnis der Menge des Wasserstoffs in der Xanthogensäure zu bestimmen.

Ueber das sogenannte färbende Wesen in der Ostseeluft und dem Ostseewasser; und die desoxydirende Kraft der Wasserdämpfe.

Von

C. H. Pfaff, Professor zu Kiel.

Seebad verglichen mit andern Seebädern an der Ostsee und Nordsee, Kiel 1822." die Unhaltbarkeis der Behauptung des Herrn Ghr. Hermbstädt. dass die Ostseelust und das Ostseewasser eine eigenthümliche Substanz enthalte, welche er das färbende Wesen derselben neunt, angekündigt (S. 45-52). Auch habe ich eine vorlausige Notiz der Versuche, welche mich zu diesem Resultate gesührt, in diesem Journale mitgetheilt. Ich habe seitdem diese Versuche seiner sehr merkwürdigen desoxydirenden Kraft der Wasserdämpse geleitet worden. Ich will diese Versuche hier im Wesentlichen mittheilen.

Herr Hermhstädt hatte gefunden, dass wena man in eine salpetersaure Silberauflösung eine Leiungsröhre von einer Retorte ausführe, in welcher

das Seewasser bis zum Kochen erhitzt wurde, um seine gas formigen Stoffe auszutreiben; die Silberaufkong nach und nach die Farbe des rothen Weins annehme, und nach 24 Stunden sich ein Satz von braungelber Farbe absondere. Dieselbe Erscheinung beobachtete ich, als ich denselben Versuch mit dem Seewasser aus der Kieler Bucht anstellte. Da ich aus andern Gründen Misstrauen in die Annahme setzte, dass ein eigenthümlicher gassormiger Bestandtheil diese Veränderung hewirke, so stellte ich denselben Versuch mit künstlich bereiteten Auflösungen von salzsaurer Talkerde und Kochsalz in dem Verhaltnisse, in welchem diese beiden Bestandtheile in die Mischung des Seewassers eingehen, an, und behielt dieselben Resultate. Dabei fand ich aber, dass die Farbung der salpetersauren Silherauflösung im Anfange mehr schwach violett war, und erst später, wenn hinlänglich viel salpetersaure Silberauflösung in der Flusche, durch welche die Dampfe hindurchstrichen, vorgeschlagen war, die Farhe dann erst mehr rothbraun wurde. Es schienen also gleichsam zwei verschiedene Ursachen in diesen Versuchen zu wirken. Diels veranlasste mich zu vielfachen Abänderungen derselben, durch welche ich dann nachfolgende höchst interessante Resultate erhielt:

Was die Versuche selhst betrifft, so sind sie böchst einfach. Die Flüssigkeiten wurden in reinen gläsernen Retorten zum Kochen gebracht, und sorgfältig vermieden; dass nichts davon mechanisch übergerissen wurde. Die Auslösungen, auf welche die Einwirkung der beim Kochen übergehenden gasförzigen Flüssigkeiten und Dämpse untersucht werden



Pfaff über Desoxydation 70

sollte, wurden in Woulfischen Flaschen vorgeschlagen, von denen bisweilen zwei oder drei die Dämple successive erhielten. Die Leitungsröhre aus der Retorte wurde hiulänglich tief in die vorgeschlagene Auflösung eingesenkt, und eben so auch die Leitaugsröhren in die nachfolgenden Flaschen.

1) Die blossen Dämpfe des reinen destillirten Wassers haben das Vermögen, eine wasserklare Anflösung von salpetersaurem Silberoxyd in dem Verhaltnisse, in welchem sie durch ihren Durchgang dieselbe erhitzen und zum Kochen bringen, zu färben, und zwar von dem Gelben an bis ins Dunkelbrauge nach Verschiedenheit der Concentration der Auflösung und der Dauer der Zeit des Durchstreichens der Dampfe.

2) So lange die Auflösung des salpetersauren Silbersnoch nicht selbst zum Kochen kömmt, ist die Farbung noch nicht sehr merklich, sobald abecdieselbe ins Kochen geräth, tritt die Farbung sehr auffallend vor, und ist dann erst merklich gelb. geht aber schnell ius Dunklere über. Bei hinlanglicher Verdünnung der salpetersauren Silberauflösung hat die Farbe Aehnlichkeit mit der dem rothen Weines.

5) Man kann auf diese Weise die Auflösung des salpetersauren Silbers in aufeinander folgenden Flaschen färben, indem die Dampfe, die aus der letzten Flasche entwiechen, nun auch die Auflösung in der zweiten Flasche und so fort zum Kochen bringen.

4) Diese Färbung beruht Wesentlich auf einer Desoxydation des salpetersauren Silbers, ganz auf ahnliche Weise, wie sie durch das Licht geschieht, nur dass sie schneller im ersten Falle ersolgt. Das beweisst

- a) die Aehnlichkeit der Färbung mit derjenigen, welche durch das blosse Licht bewirkt wird.
 b) Die vollige Aufhebung der Färbung und Wiederherstellung der Wasserklarheit durch zugesetzte Salpetersäure. c) Die ähnliche desoxydirende Wirkung der Wasserdampfe auf andere Metallauflösungen, die durch das Licht oder chemische Potenzen leicht desoxydirt werden. d) Die Entwicklung von Sauerstoffgas während des Vorganges.
- 5) Den auffallendsten Beweis-liefert eine salzsaure Goldauflösung. Die bis zur Wasserklarheit verdünnte oder nur eben noch gelbliche Auflösung wird nämlich, wenn die hindurchstreichenden Wasserdampfe sie ins Kochen gebracht haben, in eine schön blaue Flüssigkeit verwandelt, ganz auf dieselbe Weise, wie eine sehr verdünnte Goldauflösung durch Gallapfeltinktur, Kleesaure u.s. w.
- 6) Ich sieng die Lust, welche nach Austreibung der atmosphärischen Lust durch die Wasserdampse der kochenden Aussoung des salpetersauren Silbers sich sortdauernd in einem Strome von kleinen Blasen entwickelte, auf, und untersuchte sie durch Salpetergas. Sie zeigte einen ansehnlichern Gehalt an Sauerstoffgas, als die atmosphärische Lust. 100 Volumentheile gaben mit 100 Volumentheilen Salpetergas eine Verminderung von 91, während atmosphärische Lust nur eine Verminderung von 80 gab.



72 Pfaff über Desoxydation

- 7) Von andern Flüßigkeiten, welche durch Desoxydation ihre Farbe verändern, untersuchte ich noch
 essigsaure Silberauflosung, die eine ahnliche und
 schwächere Färbung, wie die salpetersaure Silberauflösung erlitt, und salzsaure Platinauftösung,
 die jedoch nicht verändert wurde.
- 8) Das Seewasser, die Auflösung des gewöhnlichen Kochsalzes, die der salzsauren Talkerde, zeigen beim Kochen und Durchstreichen ihrer Dample durch Silberauslösungen mehr complicirte Erscheinungen Hier sind nämlich nicht die bloßen Wasserdampfe, sondern zugleich auch die Salzsaure, die in der Siedhitze entweicht, mit im Spiele - es bildet sich salzsaures Silber, das in Folge der Einwirkung der Wasserdämpfe, wenn die vorgeschlagene Auflosung bis zum Sieden heifs wird, nur violette Farbe annimmt. Ist nun noch ein Theil der salpetersauren Silberauflosung uuzersetzt geblieben, so wird dieser wie in den Versuchen 1. 2. 5. durch die Wasserdämple desoxydirt, es entwickelt sich die gelbe, oder mehr braune Farbe, die sich mit der violetten verbinbindet, und diese mannigfaltig modificirt. So kann man Flüssigkeiten von verschiedenen Farbennuancen darstellen. Meine erste Behauptung, daß die Parbung durchaus nur von der übergehenden Salzsaure abhänge, wird also durch diese fortgesetzten Versuche berichtigt und beschränkt. Aus einer Auflösung des gewöhnlichen Kochsalzes im Wasser entwickelt sich in der Siedhitze gleichfalls Salzsaure, doch in viel geringerer Menge ale aus einer Auflösung der salzsauren Talkerde. Ob

die Entbindung im erstern Falle von einem kleinen Rückhalt an salzsaurer Talkerde oder salzsaurem Eisenoxyd abhange, wage ich nicht zu entscheiden. Dagegen geht nichts von den Basen (Natron, Talkerde) mit über, wenigstens hinterließ das übergegangene Destillat keinen Rückstand.

- 9) Jene auf eine so auffallende Weise durch das Durchstreichen von Wasserdämpfen und davon abhängige Desoxydation gelb, rothbraun, dunkelbraun gefärbte Auflösung von salpetersaurem Silber behalt ihre Farbe langere Zeit unverändert, und setzt allmählig etwas dunkelbraunes Silberoxyd ab.
- statt durch durchstreichende Wasserdampfe zum Kochen gebracht zu werden, durch unmittelbare. Anwendung der Warme in diesen Zustand versetzt, so tritt die oben bemerkte Farbung in einem viel geringeren Grade ein, doch bleibt sie nicht ganzlich aus.

Die durch alle diese Versuche außer Zweisel geetzte desoxydirende Krast der Wasserdampse verdient noch weiter versolgt zu werden, und erlaubt
vielleicht selbst technische Anwendungen. Ich werde
elbst diese Untersuchung sortsetzen, und meine serneren Resultate in diesem Journale bekannt machen.
Vorläusig bemerke ich nur, daß die salzsaure so wenig als die salpetersaure Quecksilberoxydauslosung
durch die Wasserdampse verändert zu werden scheint.
Auch die salpetersaure Quecksilberoxydulauslosung
bleibt unverändert.

Vergleichende Untersuchung eines Fossils vom Kayserstuhl in Freyburg, und des grünen Elaeoliths von Laurvig in Norwegen.

Von

Dr. C. G. Gmelin in Tübingen.

A Fossil vom Kayserstuh!.

des Herrn Prof. Buzengeiger in Freyburg. von Ittner hat es zuerst beschrieben (Eleutheria III, p. 29) bemerkt übrigens, dass es von Säuren nicht verändert werde, was unrichtig ist, da es von Säuren äußerst leicht und vollkommen in Gallerte verwandelt wird.

Nachdem die Analyse größtentheils beendigt war, theilte ich sie, nebst einigen Bruchstücken des Fossils, Herrn Breithaupt in Freyberg mit der Bemerkung mit, daß dieses Fossil eine große Achnlichkeit mit dem Elacolith habe, daß aber dennoch eine ziemlich bedeutende Verschiedenheit in der Zusammensetzung, namentlich in Betreff des Wassergehalts, eine Trennung beider zu fordern scheine. Herr Breithaupt erklärte es nun für Sodalit, der übrigens mit dem Elacolith sehr nahe verwandt ist,

und den er mit diesem in Ein Geschlecht gestellt hat. Zugleich entwarf er eine mineralogische Beschreibung dieses Fossils, die ich mit seiner Erlaubnifs hier mittheile.

Mineralogische Beschreibung des Sodalits vom Kayserstuhl.

Fettglanz mit Neigung zum Glasartigen.

Farbe, dunkel bläulich - rauch - und aschgrau.

Derb. Spaltbar, rhomben - dodekaedrisch, wenig deutlich. Meist nur dicht, zwischen unvollkommen muschlig und uneben das Mittel haltend.

Härte, halbhart im hohen Grade, genau von meinem 7ten Härtegrad (Als Mittel zwischen Apatit und Adular).

Gewicht = 2,5. Nur in solchen Stückellen, welche von seinen Augit - und Kiestheilchen nicht ganz zu besreien gewesen, = 2,4.

Dieser Sodalit enthält häufig äußerst zarte Hezæder von Eisenkies eingesprengt, zum Theil so
klein, daß sie vom unbewaffneten Auge kaum noch
wahrzunehmen sind. Nächstdem ist er mit schwarzem Augit, auch mit Titaneisenerz deutlich gemengt;
jedoch waltet dabei der Sodalit vor. Das Ganze sitzt
auf Graustein auf (kommt vielleicht darin Gangweise
vor?), in welchem wieder glasiger Feldspath, kleine
Crystalle von Augit und Korner von Chrysolith eingestreut liegen.

Genannter Sodalit ist am vollkommensten identisch mit der Abanderung, welche Hr. Nose Spinellan, und ik laproth Nosian genannt hatte. Ich habe nämlich gefunden, dass, mineralogisch genommen, der Sodalit Eckebergs mit dem erwähnten Spinellan, ingleichen mit Hauyn und Lasurstein eine einzige Species bilde, was ich schon in meiner Charakteristik des Mineralreichs 1820 S. 25 andeutete, vollständiger aber und auf das Bestimmteste in der, zweiten diessjährigen Auflage, welche so eben in Dresden hei Arnold erscheint, S. 65 charakterisirt habe. - Es steht also zu erwarten, dass auch der Sodalit vom Kayserstuhl, wenn er crystallisirt vorkommen sollte, Dodecaeder, Oktaeder oder andere tessularische Formen zeigen müße, und vielleicht findet er sich auch noch so schön blau, wie der sogenannte Hauyn und der Lasurstein.

Freyberg am 1. August 1822.

August Breithaupt.

A.

11,622 Gramm auserlesene Slücke verlohren beim Wägen in Wasser von + 10 R. 4,872. Das specifische Gewicht dieses Fossils ist mithin 2,5854.

\boldsymbol{B} .

Vor dem Löthrohre für sich erhitzt, schmilst es leicht unter starkem Aufblähen und Entwicklung eines Geruchs nach schwesliger Saure, und bildet ein blasiges, undurchsichtiges Glas, das durch Kobaltsolution etwas blau wird.

Vom Borax wird es leicht und in großer Menge aufgelöst, und bildet ein ungefärbtes durchsichtiges Glas.

Vom Phosphorsalz wird es leicht zersetzt, aber nicht vollständig aufgelöst. Es bleibt ein durchscheinendes Kieselskelett zurück, welches sich in der geschmolzenen Perle herumbewegt und stärker leuchtet als der übrige Theil der Glasperle, die, so lange sie heiß ist, außerdem ganz durchsichtig und etwas grünlich gefärbt ist, beim Erkalten aber undurchsichtig milchweiß wird.

Mit Soda giebt es ein unklares Glas.

Für sich in einem Kolben erhitzt, gieht es eine sehr große Menge Wasser.

C.

11,49 Gramm hinterließen nach dem Glühen 10,242 Gr. Mithin geben 100 Th. geglüht. 89,138, oder 10,862 verflüchtigbare Theile. Die Stücke erschienen nach dem Glühen an den mehresten Stellen mit einer schon blauen Farbe.

Bei einem andern Versuch hinterließen 1,905 Gramm mit möglichster Sorgfalt ausgelesene Stücke 1,692 Gr., welches auf 100 Th. 10,656 verslüchtig-bare Theile anzeigt. Das Mittel dieser beiden Versuche giebt die Zahl 10,759.

In einem 5ten Versuch wurden 5,572 Gr. des Fossils in einer beschlagenen gläsernen Retorte mit Vorlage heftig geglüht. Es entwickelte sich anfangs ein deutlicher Geruch nach Schwefelwasserstoffgas, der später verschwand. In der überdestillirten Flüssigkeit ließen sich durch salzsauren Baryt Spuren von



78 Mineralanalysen

 Schwefelszure, und durch salpetersaures Silber Spuren von Salzsaure nachweisen; zugleich gab der etwas braunlich gefarbte Niederschlag Spuren von Schwelelwasserstoff zu erkennen, welcher noch überdiels durch die Braunung eines mit essigsaurem Bley beseuchteten Papiers, welches bei dem Anlang der Destillation über den tubulus der Vorlage gehalten worde, sich offenbarte. - Der Rückstand in der Retorte, die ganz zusammengoschmolzen, und da, wo sie mit dem Stein in Berührung war, angegriffen erschien, wurde so genau als möglich herausgenommen. Er wog 4,775, welches einen Gewichtsverlust von 14,503 pr. anzeigt, der aber offenbar delswegen hier großer als bei den beiden vorhergehenden Versuchen aussiel, weil ein Theil der Bestandtheile des Fossils sich mit der Glasmasse verbunden hatte.

D.

- a) 5,255 Gramm wurden pulverisiet, und mit etwas verdünnter Salzsaure digeriet. Es entwickelte sich ein starker Geruch nach Schwefelwasserstoff, und es bildete sich eine vollkommene Gallerte. Die Masse wurde zum trockenen Pulver abgedampst, die Kieselerde auf dem Filtrum ausgewaschen, getrocknet und geglicht. Sie wog 1,1046, welches auf 104 Th. 54,016 pr. ausmacht.
- b) Die von der Kieselerde befreite Flüssigkeit wurde durch kaustisches Ammoniak pracipitiet, und schnelle nitrut. Der Niederschlag, auf die gewöhnliche Weise behandelt, zerfiel in 23,400 pro. Thonerde und 0,616 pro. Eisenoxyd.

- c) Die von dem Niederschlag befreite Flüssigkeit wurde mit Salzsäure übersättigt und mit salzsaurem Baryt präcipitirt. Der entstandene schwefelsaure Baryt wurde auß Filtrum genommen, ausgewaschen, getrocknet und geglüht. Er wog 0,2685 Gramm, welches auf 100 Th. 2,8600 Schwefelsäure anzeigt.
- d) Der überschüsige Baryt wurde durch Schweselszure przeipitirt, und aus der siltrirten und mit
 kaustischem Ammoniak gesättigten Flüssigkeit die
 Kalkerde durch kleesaures Ammoniak przeipitirt.
 Der kleesaure Kalk wurde in kohlensauren verwandelt, welches 0,4166 Gr. wog = 0,25492 Kalk,
 entsprechend 7,266 prc. Kalk.
- e) Die rückständige Flüssigkeit wurde abgedampst, und durch Schweselsäure in schweselsaures Salz verwandelt. Dieses wog geglüht 0,99 Gr. Das erhaltene schweselsaure Salz wurde in Wasser gelöst, und durch salzsaures Platinoxyd pracipitirt, der Niederschlag mit etwas kaltem Wasser ausgewaschen, getrocknet und geglüht. Es wurden 0,08 Gr. salzsaures Kali erhalten, entsprechend 0,05067 Kali, mithin auf 100 Th. 1,565 Kali. 0,08 salzsaures Kali entsprechen 0,0956 schweselsaurem Kali; diese abgezogen von der ganzen Salzmasse 0,99, bleiben 0,8964 schweselsaures Natrum, welche 0,5928 Gr. Natrum anzeigen, oder auf 100 Th. 12,150 prc. Natrum.
- f) Um auf einen Gekalt von Salzsäure zu untersuchen, wurden 4 Gramm Steinpulver in einer Retorte mit Schweselsaure destillirt. In die Vorlage wurde destillirtes Wasser vorgeschlagen. Die Flüssigkeit in der Retorte wurde zur vollkommenen



80 Mineralanalysen

Trockene abgedampst, und die Retorte dam hi zum ausaugenden Glühen erhitzt. Das Destilles durch schweselsaures Silber zersetzt, gab 0,15 salzsaures Silber, entsprechend 0,050069 Salzsaure oder auf 100 Th. 0.7517 prc. Salzsaure.

In einem andern Versuch wurden 6 Gr. Stein pulver im Dunklen durch verdünnte Salpeterum zersetzt, und die filtrirte Flüßigkeit durch salpeter saures Silber przeipitirt. Es wurden 0,220 Gr. schur getrocknetes salzsaures Silber erhalten, entsprechen 0,04202 trockner Salzsäure, oder auf 100 Th. 0,700 Salzsäure. Ich halte das Resultat des erstern Versuchs, der übrigens mit diesem ziemlich genau über einstimmt, für richtiger, weil bei dem letzteren ei Theil der Salzsäure durch Zersetzung verlohren gehen konnte.

Dieses Fe	ossil	besti	inde	mithic	t aus	
Kieselerde	•	•		•	54, 016	(a)
Thonerde _	•	•	•	•	28,400	(b)
Kalk .	-			•	7, 266	(d)
Natrum .		•	•	•	12, 150	(e)
Kali .	•	•	•		1,565	(e)
Eisenoxyd	•	•	•		0,616	(b)
Schwefelsäur	e	•		•	2,860	(c)
Salzsäure	•	•	•	•	0,756	(f)
Wasser und	Sch	wefel	Wass	erstoff	10, 259	(C)
					90,588	

Bemerkungen über vorstehende Analyse

1. Da sich in diesem Possil Schwefelszure m Salzsaure neben stärkeren Basen vorfinden, so en steht die Frage, in welcher Verbindung diese Sauren anzunehmen seyen?

Um dieses zu untersuchen, wurden 9 Gramm sein geriebenes Steinpulver mit Wasser gekocht, und durch ein mittelst Salpetersaure und kochendem Wasser gut ausgelaugtes Filtrum filtrirt. Die filtrirte Plüsigkeit hinterliess eine weisse an der Lust sich nicht verändernde Cruste. Diese Cruste löste sich in kochendem Wasser auf; die Auflösung reagirte nicht auf Pflanzenfarben, wurde aber durch salzsauren Baryt und durch kleesaures Ammoniak stark getrübt. Schweselsaures Silber brachte eine schwache Trübung bervor. — Es erhellt mithin, dass sich aus dem Fossil durch Kochen mit Wasser Gyps ausziehen lässt, und man muss daher die Schweselsaure als an Kalk gebunden annehmen. Zugleich ergiebt sich, dass auch die Salzsäure an eine Basis gebunden ist, und dass sich diese Verbindung durch Wasser ausziehen lässt; ob diese Basis aber Kali oder Natrum sey, konnte ich nicht ausmitteln; salzsaures Platinoxyd brachte in der stark abgedampften Flüssigkeit keine Trübung hervor. Es ist mir wahrscheinlicher, dass sie an Natrum gebunden ist.

Man könnte demnach die Zusammensetzung die-

Kieselerde	•	•	•	•	•	54, 016
Thonerde	•	•	•	•	•	28,400
Kalk .	•	•	•	•	•	. 5, 235
Natrum	•	•	•	•	•	11,288
Kali .	•	•	•	•	•	1,565
Eisenoxyd	•	•	•	•	•	0,616
Gyps .	•	•	•	•	•	4,891
Kochsalz	•	•	•	•	•	1,618
Wasser und Schwefelwasserstoff						10,759
						98,588

Journ. f. Chem. N. R. 6. Bd. 1. Heft.



82 Mineralanalysen

- 2. In welcher Verhindung der Schwefelwasse stoff oder der Schwesel desselben in dem Fossil es halten ist, habe ich nicht ausmilteln können. So v scheint gewiß zu seyn, daß es nicht beigemeng Schweseleisen im Minimum etwa ist, welches dut Zersetzung mittelst Salzsäure die Bildung von Schu felwasserstoff veranlasst hätte, denn durch den Ma net last sich blos Magneteisenstein ausziehen. we cher sich in Salzsture ohne die mindeste Schweft wasserstoffgasentwicklung vollkommen auflöst, u ohne daß sich die Auflösung beim Kochen trüb! mithin auch kein Titan enthält; wenigstens war die bei den von mit untersuchten Stücken der Pa Ueberhaupt zeigt sich diese Schwefelwasserstoffge entwicklung bei den reinsten Splittern, bei welch sich auch mit dem bewalfneten Auge nichts Fress artiges beigemengt wahrnehmen ließ,
- 3. Das Wasser ist in weit größerer Menge vo handen, als erfordert wurde, um den Gyps in wa serhaltenden Gyps zu verwandeln.

II. Untersuchung des grünen Elacoliths.

Sein Verhalten vor dem Löthrohr (Berzelis über das Löthnohr deutsche Uebers, p. 284).

A

5 Gramm im Platintiegel eine Stunde lang het tig geglüht, wogen nach dem Glühen 4,960. Es en halten mithin 100 Th. Elacolith 0,6 proc. verflüch tigbare Theile.

\boldsymbol{B}_{\bullet}

- s) 5,455 Gr. geriebenes Steinpulver wurde durch Salzsaure zersetzt, mit welcher es eine sehr vollkommene Gallerte bildete. Die salzsaure Auflösung wurde zur Trockene abgedampst, und die Kieselerde durchs Filtrum getrennt, ausgewaschen, getrocknet und geglüht. Sie wog 1,518 Gr., welches auf 100 Th. 44,190 ausmacht.
- b) Nach Abscheidung der Kieselerde wurde die Flüssigkeit durch kaustisches Ammoniak präcipitirt, der ausgewaschene Niederschlag mit kaustischer Kalilauge gekocht, und aus dieser die Alaunerdo durch Uebersättigung mit Salzsäure und Präcipitation durch kohlensaures Ammoniak dargestellt. Sie wog geglüht 1,1325 Gr., welches auf 100 Th. 52,954 ausmacht.
- o) Der von der Alaunerde befreite Niederschlag wurde in Salzsaure aufgelöst, mit etwas Salpetersaure gekocht, und auf die bekannte Weise durch bernsteinsaures Ammoniak präcipitirt. Das bernsteinsaure Eisenoxyd gab 0,02239 Eisenoxyd, entsprechend 0,652 prc. Eisenoxyd.
- d) Aus der vom Eisen befreiten Flüsigkeit fallte kohlensaures Kali im Kochen Bittererde mit etwas Braunsteinoxyd, welche geglüht 0,02 wog, entsprechend 0,687 proc.
- e) Die durch Ammoniak gefällte Flüssigkeit (b) wurde mit kleesaurem Ammoniak versetzt, wodurch ein Niederschlag von kleesaurem Kalk entstund, der geglüht und in Kohlensaure verwandelt wurde. Beim Auslösen dieses kohlensauren Kalks in Salz-



Mineralanalysen

84

sich in der Salzsäure etwas Alaunerde aufg die durch kaustisches Ammoniak präcipitirt w Die Menge beider betrug im geglühten Zu 0,0512 Gr., entsprechend 1,490 proc.

Für den kohlensauren Kalk bleiben mithin (Gr., entsprechend 0,519 proc. Kalk.

f) Hierauf wurde die von Kalk befreite Flüß abgedampst und geglüht. Es blieb 1,545 Gr. saures Salz zurück, welches in Wasser aufg und durch salzsaures Platinoxyd präcipitirt w Das salzsaure Platinoxydkali wurde geglüht das so erhaltene salzsaure Kali wog 0,25, = 0,1626 Gr. Kali, entsprechend 4,755 proc. Für das salzsaure Natrum bleiben mithin 1,08 = 0,5~98 Gr. Natrum, entsprechend 16,879 Natrum.

Der E	Elacolith	bestehi	mi	itbin	203	
Kieselerd	e,	•	٠	•	•	44, 190
Thonerde		•		•	•	52,954 1,490
Natrum		•				16,679
Kali: .			•	•	•	4,753
Kalk .		•	•	•	•	0,519
Bittererde	mit et	was Bre	uns	teino:	tyd	0,687
Eisenoxy	ď.	•	•		•	0,652
Glähungs	verlust	•	•	•	•	0.600 (
						102,684

Von Salzsaure und Schweselszure waren 1 Spuren in ihm aufzufinden.

Schlussbemerkung.

Herr Breithaupt erklärt, wie schon erwähnt, das Fossil vom Kayserstuhl für Sodalit. Dafür schiene auch, in chemischer Hinsicht, außer der sonstigen avalogen Zusammensetzung, der, wenn gleich unbedeutende, Gehalt an Salzsaure zu sprechen, wenn diese Saure sich nicht auch sonst so häufig im Mineralreich vorfande, und gewiß auch sehr oft von den Chemikern übersehen worden ist. So habe ich sie z. B. neuerdings in dem Prehnit von Dumbacton in Schottland aufgesunden. - Auf der andern Seite spricht in chemischer Hinsicht einiges gegen diese Vereinigung, namentlich der große Wassergehalt des Kayserstuhler Fossils, während der Sodalit gar keine Feuchtigkeit zu enthalten scheint; eben so die weit leichtere Schmelzbarkeit vor dem Löthrohr, da wenigstens der Sodalit vom Vesuv nur erst bei sehr heftigem Blasen an den Kanten sich abrundet. Der Unterschied ist freilich, bei Vergleichung mit dem grönländischen Sodalit, nicht so bedeutend. Uebrigens könnte auch der beigemischte Gyps und die größere Menge von Kalk diese leichtere Schmelzbarkeit veranlassen, ohne dass desswegen diese Fossilien wesentlich von einander verschieden wären.

Ich wollte das Fossil vom Kayserstuhl, welchcs auf jeden Fall dem Sodalit naher zu stehen scheint, als irgend einem andern, zum Andenken an den der Wissenschaft so früh entrissenen v. Ittner, der es zuerst beschrieben, Ittner it nennen, bin jedoch weit entfernt zu glauben, dass es, wenn seine Uebereinstimmung mit dem Sodalit in crystallographischer



86 Mineralanalysen von C. G. Gmelin.

Hinsicht sich vollkommen bestätigt, als eine m Gattung, blos wegen der angegebenen Verschied heiten in der Zusammensetzung, aufgestellt zu w den verdiene. Es ergiebt sich auch aus dieser V gleichung, daß das Fossil vom Kayserstuhl in I sicht auf chemische Zusammensetzung mit i Elaeolith äußerst nahe übereinkommt, besom wenn man blos auf die Hauptbestandtheile, Kie erde, Thoperde und die alkalischen Basen, Rücksi nimmt, wobei die Kalkerde des Kaysterstuhler F sils für einen Theil des Natrums oder Kalis bei d Elaeolith zu vicariren scheint. Neues Verzeichnis der bis jetzt bekannt gewordenen Niederfälle meteorischer Stein- und Eisenmassen, und anderer Substanzen.

> Von E. F. F. Chladni.

I. Vorerinnerungen.

Hier ist die Absicht, in aller Kürze ein möglichst vollständiges und herichtigtes Verzeichniss aller bis jetzt beobachteten Naturbegebenheiten dieser Art zu liesern. Seitdem ich in meinem 1819 zu Wien hei I.G. Heubner erschienenen Buche: Ueber Feuermeteore und über die mit denselben herabgesallenen Massen *), diesen Gegenstand so vollständig, als es mir möglich war, abzuhandeln mich bemüht habe, sind wieder viele neuere Ereignisse dieser Art gemeldet worden, von denen ich in zweien Nachträgen

^{, *)} Das Buch, in 8., welchem Herr Direktor von Schreibers eine sehr interessante Beilage in sol. mit 10 Steindrucktaseln beigesügt hat, ist für 2 rthl. 12 gr., und die Beilage für 3 rthl., und beide zusammen sür 5 rthl. 8 gr. an Leipzig in der Steinacker- und Wagnerschen Buchhandlung zu haben.

Chladni's

zu meinem Buche Nachricht gegeben habe, welche sich in Gilberts Annalen der Physik befinden; der erste B. 68, S. 529, und der zweite B. 71. S. 558.

Im gegenwärtigen Aufsatze werde ich zu Vermeidung unnöthiger Weitlaustigkeit bei den Ereignissen, über welche ich in meinem Buche Mehreres
gesagt habe, die Quellen nicht weiter angeben, weil
man sie dort nachsehen kann; wohl aber werde ich
sie hier bei denen anzeigen, die in meinem Buche
moch nicht erwähnt sind. Alles, was nicht unter
dieselbe Kategorie gehört, z. B. wenn ein Hagel mit
einem Meteorsteinfalle ist verwechselt worden, lasse
ich weg, oder, wo es, um bei Andern eine unrichtige Angabe zu vermeiden, zu erwähnen ist, schließe
ich es als etwas nicht hieher Gehörendes in Klammern ein. Die Ungewisheit drücke ich durch Vorsetzung eines Fragezeichens aus.

Die Massen, von denen sich etwas in meiner Sammlung befindet, habe ich mit einem Sternchen * bezeichnet.

II. Niederfälle meteorischer Stein- und Eisenmassen.

A. Vor dem Anfange unserer Zeitrechnung.

Bei folgenden lasst sich mit mehr oder weniger Genauigkeit die Zeit des Falles bestimmen:

? 1478 Jahre vor unserer Zeitrechnung, in Creta auf den Cybelischen Bergen der als Symbol der Cybele angesehene Stein mit dem Pythagoras in die Geheimnisse der Idäischen Daktylen ist eingeweiht worden.

(Die Erzählung von herabgefallenen Steinen im Buche Iosua, ist wahrscheinlich von einem Hagel zu verstehen).

? 1403. Vielleicht eine Eisenmasse in Creta auf dem Berge Ida.

1200. Steine, die im Tempel zu Orchomenos aufbewahrt wurden.

?705 oder 704, das Ancyle, wahrscheinlich eine etwas flache Eisenmasse.

654, Steine auf dem Albanischen Berge.

644, in China.

465, ein großer Stein bei Aegos-Potamos.

Nicht lange vorher oder nachher ein Stein bei Theben.

211, merkwijrdiger Fall eines Steines bei Tong-Kien in China.

Zur Zeit des zweiten Punischen Krieges, wahrscheinlich um 206 oder 205, seurige Steine.

192, in China.

176, ein Stein in agro Crustumino in den See des Mars.

90 oder 89, lateribus coctis pluit, wahrscheinlich zu Rom.

89, Steine in China.

56 oder 52 in Lucanien, welches aus einem Theile des jetzigen Abruzzo, Apulien und Calabrien, bestand, schwammiges Eisen. (Nach dem, was späterhin bei III. B. wird zu sagen seyn, ist es gar nicht unwahrscheinlich, dass ich ein kleines Stück-chen davon besitze).

? Vielleicht Steine, vielleicht Hagel, bei Acilla.

58, 29, 22, 19, 12, 9, 6, im ersten Monde und 6 im neunten Monde, Steine in China.

Bei solgenden lässt sich die Zeit des Falles nicht bestimmen:

Der zu Pessinus in Phrygien gefallene und für ein Symbol der Mutter der Götter gehaltene Stein, welcher von Scipio Nasica ist nach Rom gebracht worden.

Der als Symbol des Sonnengottes angesehene und von Clagabal aus Syrien nach Rom gebrachte Stein.

Ein zu Abydos und ein zu Cassandria aufbewahrter Stein.

- ? Wahrscheinlich das Symbol der Diana zu Ephesus.
- ? Wahrscheinlich der bekannte schwarze Stein is der Caaba zu Mekka, und noch einer, der auch dort aufbewahrt wird.

(Der in dem Krönungsstule der Könige von England außewahrte Stein, der nach einigen Angabes schon vor sehr alten Zeiten als etwas Merkwürdiges angesehen ward, ist, nach den mir mitgetheiltes Nachrichten, kein Meteorstein).

B. Nach dem Anfange unserer Zeitrechnung.

Ein Stein, der in Vocontiorum agro, wahrscheinlich in der ersten Halfte oder um die Mitte des ersten Jahrhunderts herabgefallen.

In den Jahren 2, 106, 154, 510 und 555, Steise in China.

(Das angebliche Herabsallen eines Steines zu Constantinopel im Jahre 416, dessen Sethus Calvisius im Op. Chronol. gedenkt, ist ein Missverständnis).

452, drei sehr große Steine in Thracien.

Im 6ten Jahrhundert, Steine auf dem Libanus, und bei Ernisa in Syrien.

?570 ungefahr, Steine bei Bedes in Arabien.

616, Steine in China.

?648, ein feuriger Stein zu Constantinopel.

?839, Steine in Japan.

. 852, im Juli oder August, ein großer Stein in Tabaristan.

856, im Dezember, 5 Steine in Egypten.

?885, Steine in Japan.

892 oder 897 (oder 908), zu Ahmed - Dad viele Steine.

951, ein Stein zu Augsburg (nicht in Italien). 998 zwei Steine bei Magdeburg.

Nicht lange nach 1009, eine große Eisenmasse, der Beschreibung nach der Pallasischen ahnlich, in Dechordschan. (Späterhin ist durch salsche Les- und Schreibarten der Name des Ortes in Cordova oder Lurgea verdreht, und aus dem Sultan von Khorasan ein Rex Torati gemacht worden.

1021, Steine in Afrika.

1057, ein Stein in Corea.

1112, Steine oder vielleicht Eisenmassen bei Aquileja.

1135 oder 1136, ein Stein bei Oldisleben in Thüringen.

? 1158 den 8. März, wahrscheinl. Steine bei Mosul. 1164 am Psingsseste, Eisen im Meisnischen.

(Manche Nachrichten aus diesem Zeitalter, die entweder fabelhast sind, oder wahrscheinlich Nieder-fälle von Hagel waren, erwähne ich nicht.)



92

Chladnis

1249, den 26. Juli, Steine bei Quedlinburg etc.

? Im 15ten Jahrhunderte soll ein Stein zu Würzburg gefallen seyn. (Der dort Aufbewahrte wa nichts weiter, als eine alte Streitaxt.)

Zwischen 1251 und 1360 viele Steine bei Welikoi-Usting in Rufsland.

1280, bei Alexandria in Egypten eine Stein- oder Risenmasse.

1504, den 1. October, bei Friedland oder Friedburg viele glühende Steine oder Eisenmassen.

? 1528, den 9. Januar, vielleich Steine in Mortahigh und Dakhaligh.

? 1539, den 15. Juli, vielleicht Steine in Schlesien

? 1568, vielleicht eine Eisenmasse im Oldenburgischen.

1579, den 26. Mai, Steine bei Minden im Hannöverischen.

1425, ein Meteorstein auf der Insel Java.

? 1458, bei Roa in Spanien, viele sehr leichte Steine.

1474, bei Viterbo, zwei große Steine. Bibliotecs italiana, tom. 19, Sept. 1820, p. 461.

? In demselben Jahrhunderte scheint bei Lucca eis Stein, nebst einer für geronnen Blut gehaltenen Sobstanz herabgefallen zu seyn.

1491, den 22. März, ein Stein bei Rivolta de" Bassi, nicht weit von Crema.

*1492, den 7. November, der bekannte Fall eines großen Steines bei Ensisheim.

1496, den 26. oder 28. Januar, Steine zwischen Cesena und Bertinoro, und in der Gegend vom Forli. ? Vielleicht in diesem Jahrhunderte, oder zu Anfange des folgenden, ein Stein bei Brüssel.

(Mehrere Nachrichten aus diesem Zeitalter, wo ein Hagel scheint mit einem Meteorsteinfalle verwechselt zu seyn, erwähne ich nicht.)

1511, den 4. September, oder wenige Tage darnach, großer Meteorsteinfall bei Crema, nicht weit vom Flusse Adda. (Von Einigen ist der Ausdruck: prope Abduam, missverstanden, und ein Ort: Abdua, daraus gemacht worden.)

1516 in China in der Provinz Se-tschuan, 6 Steine. 1520 im Mai, in Aragon, 5 Steine.

? 1528, den 29. Juni, große Steine bei Augsburg.

? 1540, den 28. April, ein großer Stein und einige kleinere in Limousin.

Zwischen 1540 und 1550 (ungefahr) eine große Eisenmasse im Walde bei Neunhof, zwischen Leipzig und Grimma. (Einige Schriftsteller haben den Namen Neunhof in Neuholem verdreht.)

Um die Mitte desselben Jahrhunderts Eisen an mehrern Orten in Piemont.

1552, den 19. Mai, großer Steinfall bei Schleusingen u.s. w. (In einigen französischen und engl. Zeitschriften hat man Schleusingen mit Schleisheim bei München verwechselt.)

1559, bei Miskolz in Ungarn 5 große Steine, oder vielleicht Eisenmassen.

1561; den 17. Mai, Steine oder Eisenmassen bei Torgau und Eilenburg.

(Ein angeblicher Steinfall 1564 den 1. März zwischen Mecheln und Brüssel ist wahrscheinlich eine Erdichtung.)



94

Chladni's

? 1572, den 9. Januar, vielleicht ein Steinfall be Thorn.

1580, den 27. Mai, großer Steinsalt bei Nörten nicht weit von Göttingen.

1581, den 26. Juli, ein Stein zu Niederreissen be Buttelstädt in Thüringen.

1585, den 9. Januar, ein Stein oder vielleicht ein Eisenmasse bei Castrovillari in Abruzzo.

1585, den 2. Marz, ein Stein in Piemont.

1596, den 1. März, Steine zu Crevalcore im Be zirk von Ferrara.

Wahrscheinlich in demselben Jahrhunderte ein Stein im Königreiche Valencia in Spanien.

1618, in der 2ten Hälfte des Augusts, in Steyer mark sehr große Steine, nebst einer dem Blute ähnlichen Substanz.

1618, in Böhmen eine metallische Masse.

1621, den 17. April, bei Lahore in Indien ein Eisenmasse.

1622, den 10. Januar, in Devonshire ein große Stein.

1628, den 9. April, ein Stein in Berkshiee.

1634, den 27. October, in der Grafschaft Che rollois, im ehemaligem Herzogthume Burgund, ei großer Steinfall.

? 1635, den 7. Juli, vielleicht ein Stein bei Calc im Viceutinischen.

1656, den 6. März, ein sehr großer Stein zwi schen Sagan und Dubrow in Schlesien.

1637 (nicht 1627), den 29. November, ein Stei auf dem Berge Vaisier in der Provence.

1642, den 4. August, ein Stein in Kiffelk.

Zwischen 1645 und 1644 Steine auf ein Schiff im Ostindischen Meere.

1647, den 18. Februar, ein Stein bei Zwickau.

1647, im August, ein Steinfall bei Stolzenau in Westphalen.

? Zwischen 1647 und 1654 soll auf dem Ostindischen Meere eine Kugel von 8 Pfund, also wohl eine Eisenmasse, auf ein Schiff gefallen seyn, und zwei Menschen getödtet haben.

1650, den 6. August, ein Stein zu Dordrecht.

1654, den 30. März, großer Steinfall auf der Insel Fünen.

Ungefähr um die Mitte desselben Jahrhunderts ein großer Stein zu Warschau.

Desgleichen zu Mailand ein kleiner Stein, der einen Franziskaner getödtet hat.

(Eine Nachricht von Steinen, die 1667 zu Schiras sollen gefallen seyn, scheint fabelhaft zu seyn.)

1668 (nicht 1662 oder 1663 oder 1672), den 19. oder 21. Juni, sehr große Steine im Veronesischen.

1671, den 27. Februar, Steine in der Ortenau in Schwaben.

? 1675, Steine bei Dietlingen im Badenschen. (Vielleicht nur eine Verwechselung mit dem vorigen Ereignisse.)

1674, den 6. October, zwei große Steine im Canton Glarus.

? Ungefähr um 1675 oder 1677 bei Copinsha, eiuer der Orkadischen Inseln, ein Stein auf ein Schiff. (Vielleicht eine Verwechselung mit einer andern ähnlichen Nachricht.)

1677, den 28. Mai, in Ermendorf bei Großen-



Chladni's

ბნ

hain, Steine, die von andern Meteorsteinen verschieden, und nach dem Ansehen und nach der Analyse von Balduin kupferhaltig gewesen sind, welches auch aus noch einigen andern Gründen nicht unglaublich ist.

(Die Nachricht von Steinen, die 1686 den 18. Mai zu London bei dem Gresham - College sollen gefallen seyn, ist in meinem Buche S. 259 wegzustreichen, weil aus der Schrift von Edward King, die ich später erhalten habe, S. 20 zu ersehen ist, daß es, so wie das Ereigniß am 20. October 1791, nichts weiter als Hagel war, den King mit Meteorsteinfällen verwechselt hat. Dieses Beispiel, so wie noch viele andere, zeigen, wie nothwendig es ist, nie einer zweiten Anführung sehr zu trauen, sondern allemal die ersten Quellen nachzusehen.)

1697, den 15. Januar, Steine bei Siena.

1698, den 19. Mai, ein großer Stein bei Waltring im Canton Bern.

1706, den 7. Juni, ein großer Stein bei Larisse in Thessalien.

1715, den 11. April, Steine nicht weit von Stargerd in Pommern. Gilberts Annalen B. 71 (1822, 6. St.), S. 215.

1722, den 5. Juni, Steine bei dem Kloster Schefftlar im Freisingischen.

(Ein angeblicher Fall von Metalt 1731 bei Lessay war nichts anders, als ein Missverstandnits einer elektrischen Phosphorescenz der Regentropfen.)

1758, den 18. October, ein (aus ganzlicher Unkunde der Sache schlecht beschriebener) Meteorsteinfall in der Grafschaft Avignon. 1740, den 25. October, Steine bei Rasgrad an ler Donau.

(Der im Winter zwischen 1740 und 1741 in Grönand angeblich gefallene Stein war nichts anders, als
in großes Felsenstück, welches sich abgelöst hatte,
und weit davon in ein Thal herabgerollt war.)

1750, den 11. October, Steine bei Coutances im Ep. de la Manche, oder in der Normandie.

* 1751, den 26. Mai, die bekannte Eisenmasse bei Iradschina im Agramer Comitate.

* 1755, den 5. Juli, Steine bei Tabor in Böhmen. 1753, im September, 2 Steine bei Laponas in Bresse. 1755, im Juli, ein Stein bei Terranova in Calabrien.

1766, in der Mitte des Juli, ein Stein bei Alboeto, nicht weit von Modena.

?1766, den 15. August, vielleicht ein Stein bei Novellara.

*1768, ein Stein bei Lucé, im Dép. de la Sarthe.

*1768, den 20. November, ein Stein bei Maurirchen in Baiern.

1773, den 17. November, ein Stein hei Sena, im Bezirk von Sigena in Aragon.

1775, den 19. September, ein Stein bei Rodach im Herzogthume Koburg.

1775 oder 1776, Steine bei Obruteza in Volhynien. Ungefähr 1776 oder 1777 im Januar oder Februar, Steine bei Fabbriano.

1779, ein Steinfall bei Pettiswood in Irland in der Grasschaft Westmeath.

1780, den 11. April, Steine bei Beeston in England. 1782, ein großer Stein bei Turin.

Juarn, f. Chem. N. R. 6, Bd. 1, Heft.



98

Chladais

1785, den 19 Febr., Steinfall im Eichstädtischer * 1787, den 1. October, Steine im Gouvernemen von Charkow.

* 1790 (nicht 1789), den 24. Juli, sehr beträchtli cher Steinfall bei Barbotan, Juliac, u. s. w.

1791, den 17. Mai, Steine bei Castel - Berardeng in Toskana.

(Die in meinem Buche S. 261 erwähnte Nach richt von Steinen, die 1791, den 20. October bei Me nabilly in Cornwallis sollen gefallen seyn, ist weg sustreichen, da, nach der Schrift von Edward King S. 18 und 19, es nichts weiter, als Hagel war, wie es auch aus der Abbildung eines der großten Stückt zu ersehen ist.)

* 1794, den 16. Juni, bekannter Fall vieler Steins bei Siena.

1795, den 15. April, Steine in Ceylon.

*1795, den 15. December, ein Stein bei Woldcottage in Yorkshire.

1796, den 4. Januar, ein großer Stein bei Belaja-Zerkwa im südlichen Russland.

1796, den 19. Februar, ein Stein in Portugal.

*1798, den 8. oder 12. März, ein Stein bei Salei im Dép. du Rhône.

1793, den 15. December, Steine bei Krakhut nicht weit von Benares in Bengalen.

1801, auf der ile des tonnelliers, bei ile de

1802, in der Mitte des Septembers, im Schottig schen Hochlande.

* 1805, den 26. April, der bekannte große Steinfaß bei L'Aigle im Dép. de l'Orne oder in der Normandie

- 1803, den 4. Iuli, Steinfall zu East-Norton in England, welcher Schaden angerichtet hat.
- *1805, den 8. October, bei Apt im Dép. de Vaucluse.
- *1805, den 15. December, bei Massing, im Landgericht Eggenfelden in Baiern.
- 1804, den 5. April, bei High-Possil, nicht weit von Glasgow in Schottland, ein' Stein.
- 1805, deu 25. Marz, Steine bei Doroninsk in Sibirien.
 - 1805, im Junius, zu Constantinopel.
- *1806, den 15. März, zu Alais im Dép. du Gard, zwei Steine, von andern darin verschieden, daß sie mehr einem zerreiblichen schwarzen Mulme ähnlich sind, und außer den gewöhnlichen Bestandtheilen 2,5 Kohlenstoff enthalten.
- 1806, den 17. Mai, ein Stein bei Basingstoke in Hantshire.
- * 1807, den 13. März, ein großer Stein bei Timochin in Russland im Smolenskischen Gouvernement.
- *1807, den 14. December, Fall vieler Steine bei Weston in Connecticut.
- *1808, den 19. April, Steine bei Borgo San Donino etc. im Parmesanischen.
- * 1808, den 22. Mai, der bekannte große Steinfall bei Stannern in Mähren.
- * 1808, den 5. September, Steine bei Lissa in Böhmen.
- ? 1809, den 17. Juni, bei Nordamerika auf ein Schiff und ins Meer.
- 1810, den 50. Januar, Steinfall in der Grafschaft Cawell in Neu Connecticut in Nordamerika.

1810, ungefahr in der Mitte des Juli, ein Stein b Shahad in Indien; das Feuermeteor hat 5 Dörfer au gezündet, und Menschen beschädigt.

- *1810, im August, ein Stein in der Grafscha Tipperary in Irland.
- * 1810, den 25. November, 5 Steine in der Gegend von Charsonville bei Orléans.

1811, zwischen den 12. und 13. März, ein Stei in Russland im Gouvernement von Poltawa.

- *1811, den & Juli, einige Steine bei Berlanguil las in Spanien.
 - * 1812, den 10. April, Steine bei Toulouse.
- *1812, den 15. April, ein Stein bei Erzleben zwischen Magdeburg und Helmstädt.
- *18.2, den 5 August, ein großer Stein bei Chantonay, im Dép. de la Vendée, hat keine solche Rinde, wie andere, und ist auch sonst von andern etwa verschieden.
- 1813, den 13. Marz, Meteorsteine bei Cutro is Calabrien, mit einem merkwürdigen Niedersalle rothen Staubes in mehreren Gegenden von Italien.

? 1815, im Sommer, sollen bei Malpas, nicht weit von Chester, viele Steine gesallen seyn.

* 1815, den 10. September, Steine in der Grafschaft Limerick in Irland.

1814, den 5 Februar, im Distrikt von Bachmut in Russland, im Gouvernement von Ekaterinoslaw.

1814, etwa in der Mitte des Marz, oder 1815, den 15. December, Steine bei Sawotaipola oder Sawitaipal in Finnland Ausser meinem Buche s. auch Neues Journal sür Chemie und Physik, B. 1. H. 1. S. 160.

*1814, den 5. September, viele Steine bei Agen, im Dép. du Lot et Garonne.

1814, den 5. November, Steine in Doah in Ostindien.

1815, den 18. Februar, ein Stein bei Duralla in Ostindien. Tilloch's philos. mag. Aug. 1820, p. 156. Gilberts Annalen B. 68, S. 335.

*1815, den 3. October (nicht den 30.), ein Steinfall bei Chassigny, nicht weit von Langres in Champagne oder im Dép. de la haute Marne Gehören'
unter diejenigen, die keinen Nikel' enthalten, und
unterscheiden sich von andern durch die mehrere
Zerreiblich' eit, grüngelbliche Farbe, glimmerartiges
Ansehen, und wie lakirte Rinde.

Zu Pulrose auf der Insel Man soll vor einigen Jahren ein Stein gefallen seyn, außerst leicht und von schlackenartigem Gefüge. Tilloch's philos. mag. Jul. 1819, p. 39.

1816, ein Stein bei Glastonbury in Sommerhet-

(Verschiedene ungegründete Berichte von angeblichen Steinfallen erwähne ich nicht.)

1818, den 10. August, ein Stein bei Slobotka in Russland, im Gouvernement von Smolensk.

? 1819, am Ende des April, scheint bei Massa Lubrense im Neapolitanischen Herzogthume Salerno, mech Zeitungsberichten, ein Meteorsteinfall sich ereignet zu haben, auf den man nicht gehörig geachtet hat.

1819. den 15 Juni, Steine bei Jonzac im Dép. de la Charente insérieure. Journal de Physique fevr. 1821, p. 136; Mém. du Muséum d'hist. nat. t. 6.

p. 255. Thomsons Annals of Philos. Sept. 1820, 1 254. Neues Journal für Chemie und Physik, B. 2 H. 4, 8. 508.

*1819, den 15. October, ein Stein bei Politz nicht weit von Gera oder Kostritz, im Fürstenthum Reuss. *) Neues Journal für Chemie und Physil B 26, H 5, S. 243. Gilberts Annalen, B. 63, S. 21 und 451.

? 1820, in der Nacht vom 21 zum 22. Mai, so ein kleiner Stein zu Oedenburg in Ungarn gesalle seyn. Hesperus, B. 27, H. 3, S. 94.

*1820, den 12. Juli (nicht den 19.), ein Meteor steinfall in Kurland im Dünaburger Kreisse, wovo Herr Baron Theodor von Grotthuse in Gilberts Annalen, B. 67, H. 4, S. 537 einen Bericht nebst Anslyse und der Abbildung eines Steines mitgetheilt hat Was ich von diesem Steine, der im Ansehen besonders durch noch mehrern Eisengehalt sich von andern unterscheidet, besitze, verdanke ich seiner Geställigkeit.

1821, den 15. Juni, Fall eines großen Meteot steines und einiger kleinern bei Juvenas im Dép. de l'Ardèche, wovon aus mehrern Berichten in den An les de Chimie, Nachrichten nehst den Analysen von Vauquelin und Laugier sind in Gilberts Annalen B. 69, S. 407 etc. und B. 71, S. 201 und 205 mitge theilt worden.

^{*)} In Thomson's Annals of Philosophy; Oct. 1820, S. 59 hat man diesen Meteorsteinfall aus den Fürstl. Roussischen Landen nach Russland versetzt, welcher Irthushernach in franz. Zeitschriften ist wiederholt worden (!)

1822, den 4. Juni, ein Meteorsteinfall bei Angers, nach Zeitungsnachrichten.

- III. Nickelhaltige Gediegeneisenmassen, die für meteorisch zu halten sind.
- A Schwammig, oder zellig, mit Ausfüllung der Zwischenräume durch eine dem Olivin ähnliche Steinart.
- * Die große, durch Pallas bekannt gewordene, in Sibirien gefundene Masse *), deren meteorischer Ursprung den Einwohnern bekannt war, und wo das Eisen und der Olivin auch dieselben Bestandtheile * enthalten, welche man in Meteorsteinen findet.
- ? Ein zwischen Eihenstock und Johann Georgenstadt gefundenes Stück.

Eines in dem kaiserl. Naturalienkabinet zu Wien, das aus Norwegen seyn soll.

* Eine, wahrscheinlich in Sachsen, auf dem Felde gefundene, etliche Pfund schwere Masse, die sich jetzt im herzogl. Naturalienkabinet zu Gotha besindet.

(Die bald nach dem Jahre 1009 in Dschordschau gefallene Masse muß der Beschreibung nach von derselben Art gewesen seyn.)

^{*)} Da mir keine Angaben der Krystallisation des Olivins oder Peridots in der Pallasischen Masse bekannt sind, so halte ich nicht für überslüsig, zu bemerken, dass das eine meiner Stücke sich durch einen als Pentagonaldo-dekaeder schön krystallisirten Olivin von der Größe einer Erbse auszeichnet, wie denn auch noch mehrere fünsseitige Krystallisationsslächen daran zu bemerken sind.

B. Derbe nickelhaltige Eisenmassen, von octaedrischkrystallinischem Gefüge.

(Die einzige noch vorhandene Masse, deren Niederfallen als beobachtet, und als historisch vollkommer erwiesen angesehen werden kann, ist die schon erwähnte, 1751 im Agramer Comitat gefallene Masse, Bei den folgenden ist es aber aus der Uehereinkunft mit dieser, und aus den Umstanden zu schließen.)

- *Die zu Elbogen in Böhmen seit unbekannten Zeit unter dem Namen: der verwünschte Burggraf, aufbewahrte Masse, deren größter Theil sich jetzt im kaiserl. Naturalienkabinet zu Wien besindet. Die Benennung sowohl, wie der Rest einer Volkssagenach welcher ein tyrannischer Burggraf soll in de-Vorstadt Hrabicz dadurch seyn getödtet wordenlassen ein wirklich beobachtetes Herabfallen vermuthen.
- Die in Ungarn bei Lénarto an der gallizische Gräuze gefundene Masse, an welcher sowohl ac geätzten Flächen, wie auf dem Bruche, das krystall linische Gefüge ganz vorzüglich deutlich erscheint.
- *Eine Masse, oder wahrscheinlich mehr als eine die man am Vorgebirge der guten Hosuung gesundes hat.

Viele mitunter große Gediegeneisenmassen and rechten User des Senegal.

- Mehrere große und kleine Eisenmassen in Mer xico, wie auch an der Hondurasbay.
- *Eine sehr große Eisenmasse bei Otumpa in Bezirk von San Jago del Estero in Südamerika; ein andere auf der linken Seite des Plataflusses soll noch großer seyn.

Eine sehr große Masse, ungefahr 50 portugiesische Meilen von Bahia in Brasilien, über welche
außer den in meinem Buche angeführten Quellen
auch die Berichte der Baierischen Naturforscher v.
Martius und v. Spix (in der Zeitschrift: Eos, 1819,
num. 92, und in der Beilage zur Allgemeinen Zeitung, 1819 vom 28. Dec.) nachzusehen sind.

Eine am rothen Flusse in Louisiana gefundene und nach Neuyork gebrachte Masse.

Zwei Massen an der nördlichen Küste der Baf-finsbay.

Eine bei Bitburg, nördlich von Trier, gefundene Masse, die man wahrscheinlich eingeschmolzen hat. (In meinem Buche hatte ich sie S. 355 unter die problematischen Eisenmassen gerechnet, weil ich nicht wußte und nicht wissen konnte, daß sie, nach der im American mineralogical journal Vol. I. p. 218 gemeldeten Analyse des Obersten Gibbs, nickelhaltig und ganz der in Neuvork befindlichen Masse ähnlich war.)

Eine vom Prof. der Mineralogie in Wilna, Norodecky, im Gouvernement von Minsk, Distrikt von Mozyrz, bei Rockicky (in Litthauen) entdeckte Masse, worin Laugier Nickel und etwas Kobalt gefunden hat. Gilbert's Annalen, B. 65, S. 32.

? Vielleicht könnte wohl der isolirte Fels, 40 Fuß hoch, im östlichen Asien, an der Quelle des gelben Flußes (nach Abel-Remusat im Journal de Physique Mai 1819), welcher von den Mongolen, nach deren Sagen er herabgefallen seyn soll, Khadasutsilao oder Fels des Pols genennt wird, eine solche Masse seyn.

* Das älteste noch vorhandene Stückehen 1 teoreisen, dessen Alterthum sich historisch nach sen lässt, möchte wohl eine in meinem Buche S. erwähnte Antike seyn, welche ich der Güte des I Professor Rösel (von der Akademie der bilder Künste in Berlin) verdanke, in dessen Gegenwas in Pompeji bei dem Tempel des Jupiter an der e maligen Strasse der Goldarbeiter 1817 ausgegra worden ist. Dass es Meteoreisen ist, sieht 1 ansserlich an dem Gefüge, und da es durch das la Liegen in feuchtem vulkanischen Sande oxydulirt wird es zwar nicht mehr vom Magnete gezog wirkt aber noch auf die Magnetnadel. Es ist la lich rund, etwa 1/4 Zoll lang, und etwas weni breit, und scheint dem Ansehen nach bestimmt wesen zu seyn, in einem Ringe getragen zu wert An dem einen Ende ist etwas abgebrochen. Die Seite ist mehr convex, und auf der andern et flachern Seite ist ein kleiues elliptisches Täselc von rothbraunem Jaspis eingelassen, worauf ein St mit einem Monde darneben eingegraben ist. Da kanntermaßen die vom Hinmel gefallenen Mas (baetylia) von den Alten sind als etwas Heiliges gesehen worden (worüber die diesen Gegenstand tressenden Schristen von Münter und Friedrich Dalberg nachzusehen sind), und da auf mehr Münzen u.s. w. der meteorische Ursprung einer Me gewöhnlich ist durch Hinzusetzung eines Sterner

^{*)} Dieser Art der Bezeichnung des Herabsallens mit ein Fenermeteor ist auch der Ausdruck chinesischer Schuateller analog: "Ein Stern fiel auf die Erde und "wandelte sich in Stein."

bezeichnet worden; so ist wahrscheinlich dadurch angedeutet, daß dieses Eisen mag seyn mit einem Fenermeteor von der scheinbaren Größe des Mondes herabgefallen. Nun ist es viel wahrscheinlicher, daß es von dem Eisenniederfalle in Lucanien ungefahr 56 bis 52 Jahre vor unserer Zeitrechnung, welcher Plinius, Hist. nat. II. 57. erwähnt, als daß es von irgend einem andern seyn möchte, 1) weil die Gegend des Niederfallens dort ganz in der Nahe war, 2) weil auch von ältern Schriftstellern kein anderer Eisenniederfall erwähnt wird, und 5) weil auch die Verschüttung von Pompeji höchstens nicht über 135 Jahre später geschehen ist, als der Eisenniederfall, welcher also gar wohl noch in Erinnerung konnte geblieben seyn.

- C. Gediegeneisenmassen, deren Ursprung ungewifs ist, weil sie nicht von dem Gefügs sind, wie die vorigen, und weil sie keinen Nickel enthalten.
- *Die große Eisenmasse in Aachen, welche etwas Arsenik, Silicium, Kohlenstoff und Schwesel enthält. Vielleicht kann sie ein Hüttenprodukt seyn, wogegen sich aber doch auch Manches einwenden lasst.
- *Eine im Mailandischen auf der Collina di Brianza nahe bei Villa gefundene Masse, 200 bis 300 Pfund schwer, von sehr reinem Eisen, mit einer kleinen Spur von Braunstein und Schwefel. Das Gefüge ist schwammig und das Eisen ist weißer als anderes, und im höchsten Grade geschmeidig, daher man es wohl nicht für ein Hüttenprodukt, sondern vielmehr für etwas auf eine andere Art Gebildetes halten kann.



зов

Chladnis

Eine bei Großkamsdorf gefundene Masse, w Klaproth in 100 Theilen 6 Bley und 1,50 Kupfer funden hat. Das Stück, welches Klaproth bei und wovon sich jetzt-ein Theil im kaiserl. Natural kabinet zu Wien befindet, so wie auch das im Par Museum, sind für ächt zu halten, aber die in Pr berg und in Dresden befindlichen Stücke sind a Zweifel von- einem untergeschobenen künstlic Gußstahle.

Einige andere Massen, z.B. die bei Florac fundene, sind wohl mit Recht für künstliche Schm produkte zu halten.

IV. Niederfälle von Substanzen, die nicht I teorsteine oder Gediegeneisen sind, aber d allem Ansehen nach im Wesentlichen mit (Meteorsteinfällen übereinstimmen.

(Was der von Livius III. 10. gemeldeten Be benheit, dass, ungesahr 459 Jahre vor unserer Ze rechnung, Fleisch herabgesallen sey, das zum Tl von Vögeln in der Lust weggeschnappt worden, i wenn es Tage lang gelegen, nicht in Fäulnis üb gegangen sey, wenn es nicht ganz erdichtet ist, eine Thatsache möge zum Gründe gelegen hab ist nicht zu errathen.)

Ungefahr im Jahre 473 nach maserer Zeitres nung, den 6. November (nach Einigen den 5. oc 11.), wahrscheinlich in der Gegend von Constan nopel, Niederfall von sehr vielem übelriechend schwarzem Staube mit Feuererscheinung, so d man den Untergang der Welt befürchtete. 652, ebenfalls ein Staubniederfall in der Gegend von Constantinopel, der Schrecken erregte.

743, Staubregen an mehrern Orten, mit einem Meteor.

Um die Mitte des neunten Jahrhunderts, blutrother Staub an mehrern Orten.

929, zu Bagdad, röthlicher Sand, nach Erscheinung einer Röthe am Himmel.

1056, in Armenien, rother Schnee.

vielem Getose in den See Van, wodurch das Wasser blutroth ward, und man tiefe Risse in die Erde eingeschlagen fand.

1222, rother Regen in der Gegend von Viterbo. Biblioteca italiana, t. 19. p. 461.

1416, rother Regen in Böhmen.

? Wahrscheinlich im 15ten Jahrhundert, zu Lucern eine Flüssigkeit wie geronnen Blut, und ein Stein, mit einem Feuermeteor.

1501, rother Regen an mehrern Orten.

1543, rother Regen in Westphalen.

1548, den 6. November, vermuthlich im Mansfeldischen, Niederfall einer Substanz, wie geronnen Blut, mit einer Feuerkugel, und vielem Getöse.

1557, Freitags nach Sexagesimä, zu Schlage in Pommern große Stücke einer dem Blute ahnlichen Substanz

1560, oder 1568, oder 1571 am Pfingsttage, rother Regen in den Gegenden von Lowen und von Emden.

1560, den 24. December zu Littebonne, im Departement der niedern Seine, rother Regen, mit Feuermeteor.



110

Chladnis

? 1562, den 5. Juli zu Stockhausen, eine Meile von Erfort, Niederfall einer den Hasren abnlichen Substanz, mit Erschütterung und sonderbarem Getose.

1536, den 5. December, bei Verden im Hannöverischen und andern Gegenden viele blutrothe und schwarzliche Substanz, wodurch auch eine Planke verbranut worden, mit Gewitter (Feuererscheinung und Getose.

1612, in der zweiten Halfte des August, ist der Niederfall großer Steine in Steiermark mit einem Feuermeteor und mit einem sogenannten Blutregen verbunden gewesen.

1625, den 12. August, sogenannter Blutregen in Straßburg, nach Erscheinung einer dicken rothen und rauchfarbenen Wolke.

1657, den 6. December, von Abends 7 Uhr bis den folgenden Tag um 2 Uhr sehr vieler schwarzer Staub im Meerbusen von Volo im Archipelagus, und auch bei Acra in Syrien.

1653, rother Regen bei Tournay.

?16i2, im Juni, zu Magdeburg. Lohburg etc. große Schwefelklumpen.

1645, im Januar, sogenannter Blutregen, and Valhingen und Weinsberg.

16i5, zwischen den 25. und 24. Januar, rothen Regen bei Herzogenbusch.

16i6, den 6. October, zu Brüssel.

4652, im Mai, zwischen Siena und Rom, eine durchsichtige schleimige und klebrige Substanz, da wo eine sehr helte Sternschnuppe niedergefallen war.

? 1665, den 25. März, bei Laucha, unweit Naumburg, eine Substanz, wie dunkelblaue seidene Fäden, in sehr großer Menge.

? 1665, den 19. Mai, in Norwegen, mit einem ungewöhnlichen Gewitter (oder einem dafür gehaltenen Meteor) ein schweselartiger Staub.

1678, den 19. Marz, rother Schnee bei Ge-

*1686, den 31. Januar, bei Rauden in Kurland, eine schwarze papierartige Substanz in großer Menge, dergleichen auch zu derselben Zeit in Norwegen und in Pommern soll gefallen seyn. Herr Baron Theodor von Grotthuß hat etwas davon in einer altern Naturaliensammlung außgefunden, und sehr interessante Bemerkungen nebst den Resultaten seiner Analyse bekannt gemacht im Neuen Journale für Chemie und Physik, B. 26, H. 4, S. 332; B. 50, H. 2, S. 169; Neue Reihe, B. 2, H. 5, S. 342, und B. 3, H. 2, S. 218. Er ist so gefällig gewesen, mir etwas davon zukommen zu lassen.

1689, in Venedig und benachbarten Gegenden rother Staul.

1691, rother Regen zu Orléans, à la Madelaine, nach Lemaire.

1711, den 5. und 6. Mai, rother Regen hei Orsiö in Schonen.

1781, den 24. März, auf der Insel Lethy ein Hausen gallertartiger Materie an der Stelle, wo ein Feuermetcor mit einem Knall niedergefallen war.

1719, Staubregen mit einer leuchtenden Erscheinung, auf dem atlantischen Meere, unter 45°, nördlicher Breite, und 522°, 45 Länge.



Chladni's

110

1721, in der Mitte des März, sogenaunter Blut-, regen zu Stuttgard mit einem Meteor.

1757, den 21. Mai. Niederfall einer Erde, die ganz vom Magnete gezogen ward, auf dem Adriatischen Meere zwischen Monopoli und Lissa. Giov. Jac. Zanichelli im 16. Bande der Opuscoli di Calogera.

1742, rother Regen zu San Pies d'Arena bei Genova.

1755, im October und November, in sehr vielen weit von einander entlegenen Gegenden Niederfall : von rothem und schwarzem Stanbe, theils mit, theils ohne Regen.

1762, im October, zu Détroit in Nordamerika, auffallende Finsterniss vor Tages Anbruch bis 4 Chr Nachmittags, mit Regen, der Schwesel und eine schwarze Substanz enthielt. Philos. transact. Vol. 55. p. 549.

1765, den 9. October, rother Regen im Hersogthume Cleve and bei Utrecht.

1765, und auch 1765 den 14. Januar, rother Regen in der Picardie.

1781, den 24. April, in Sicilien in der Campagna di Noto, weißlicher Staub, der nicht vulkanisch wir.

*1796, den 8. Marz, mit einer in einem großen Theile des nordlichen Deutschlandes geschenen explodirenden Feuerkuget eine klebrige harzige Masse, in der Oberlausitz, nicht weit von Bauzen.

Ohne genauere Bestimmung der Zeit, hei Crefeld eine gallertartige Masse nach dem Niederfallen eines Fenerklumpens. 1805, vom 5. zum 6. März in Italien rother Staub, der nicht vulkanisch war, theils mit, theils ohne Regen oder Schnee, von Südest kommend, erzegte viel Schrecken.

1809, rother Regen im Venezianischen.

1810, den 17. Januar, bei Piacenza rother Schnee mit Blitz und Donnerschlägen (wahrscheinlich einem Feuermeteor mit Getöse).

1811 im Juli, bei Heidelberg, Niedersall einer schleimigen Substanz mit einer explodirenden Feuer-kugel. Gilberts Annalen, B. 66, S. 529.

1813, den 13. und 14. Marz, in Calabrien, Toskana, und Friaul, großer Niedersall von rothem Staube, und auch rother Schnee, mit vielem Getöse, mit Feuererscheinung und mit Niedersallen von Meteorsteinen bei Cutro in Calabrien. Die Bestandtheile des Staubes waren ungefahr dieselben, wie in den Metcorsteinen, die keinen Nickel enthalten.

1814, den 5. und 4. Juli, großer Niedersall von schwarzem Staube mit Feuererscheinung, bei Canada, an der Mündung des Lorenzslusses. Das Ereigniss ist dem im Jahre 472 sehr ähnlich.

1814, in der Nacht vom 27. bis 28. October, im Thale von Oneglia im Genuesischen, Regen von rother Erde.

1814, den 5. November, war bei Doab in Indien jeder Meteorstein mit einem Häuschen Staub umgeben.

? 1815, zu Ende des Septembers, mag sich wahrscheinlich auf dem südlichen ostindischen Meere ein
großer Staubnicderfall ereignet haben, weil eine
strecke von mehr als 50 Meilen Durchmesser ganz
davon bedeckt war.



114

Chladni's

1816, den 15. April, ziegelrother Schnee aus rothen Wolken, an einigen Orten im nordlichen Italien.

1818 ward auf der Entdeckungsreise des Kapit. Rofs an der nördlichen Kuste der Baffinsbay rother Schnee gefunden. Ohngeachtet der ganz fehlerhaften Analyse, bei welcher man, aus Unkunde mancher schon vorhanden gewesenen Analysen rothen Meteorstaubes, vorausgesetzt hatte, daß Vogelkoth die farbende Subsanz seyn musse, fand man dock darin, so wie in anderm rothen Meteorstaube, außer andern Bestandtheilen auch Eisenoxyd und Kieselerde, die man aber der falschen Voraussetzung zufolge als etwas zufallig Hineiugekommenes augesehen hat. Das Eisenoxyd ist allem Ansehen nach die vorzüglichste farbende Substanz, und die Art von Schimmel, urede nivalis genaunt, welche man in dem lange aufbewahrten Schneewasser mit dem Microscope fand, war wahrscheinlich etwas infusorisches, das sich später dario mochte gebildet haben.

*Rothen Schnee hat auch im Jahre 1817 Herr Johann von Charpentier, Sainendirektor in Bex, auf der Alpe Auceindaz im südostlichen Theile der Schweiz gefunden, und die Gute gehabt, mir das, was er von dem auf einer Steinglatte befindlich gewesenen Ruckstande gesammelt hatte, zukommen an lassen, dem aber etwas von Flechten scheint beigemengt gewesen zu seyn. Herr Professor Steinmann in Prag, und Herr Professor Ficinus in Dresden fanden darin (so wie auch in auderm rothen Meteorstaube ist gefunden worden (außer einigen flüchtigen Stoffen, die auf etwas Organisches schließen lassen, Eisenoxyd, Mangan, Kieselerde, Thonerde, Kalk,

etwas Schwefel, Herr Prof. Ficinus auch eine Spur von Kalkerde, aber keine Spur von Nickel, Chrom oder Kohalt. Außer meinem Buche habe ich auch in Gilberts Annalen B. 68. S. 356 Einiges darüber gesagt.

Von rothem Schnee, der auf dem St. Bernhardsberge gefunden worden (wo es doch zweiselhast ist,
ob nicht bisweilen Flechten oder von dem Winde
berbeigeführte eisenhaltige Erde könnten an der Farbung Antheil haben), finden sich Nachrichten nebst
Analyse aus der Bibliotheque universelle, Dec. 1819
susgezogen, in Gilberts Annalen, B. 64, S. 519, und
such noch einige andere Notizen und Analysen von
rothem Stauhe. (Es wäre sehr zu wünschen, daßs
such schwarzer Meteorstaub möchte genau analysirt
werden.)

1819, den 13. August, zu Amherst in Massachusets, Niedersall einer übelriechenden schleimigen
Masse mit einem Feuermeteor, wovon in diesem
Neuem Journale für Chemie und Physik. Neue
Reihe, B. 4. H. 1. S. 136 aus Silliman's Journal of
Science, II. 535 ist weitere Nachricht gegeben worden. Es ware wohl eine genaue Analyse dieser Masse
u wünschen gewesen.

1819, den 5. September, in Mähren im Orte Studein, zur Herrschaft Keltsch gehörig, ein trockner Erdniederfall bei heiterm Himmel aus einer lichten Wolke. Hesperus, 1819. November, Beilage No. 42.

1819, den 5. November, rother Regen in Flandern und Holland nach den Annal. génér. des scienes physiques. Wenn sich bei der Analyse Kobalt and Salzszure sand, so ist dieses nicht auffalleud, da beide Substanzen auch schon in Meteorsteinen ; funden worden.

1819, im November, bei Montreal und in Mai der nordlichsten Provinz der vereinigten Staaten, einer auffallenden Finsterniss schwarzer Staub i Feuererscheinung und vielem Getöse, woraus mibei der Uebereinkunft mit manchen ahnlichen Brenissen, sieht, dass es nicht etwa, wie Einige es i ben erklären wollen, die Folge eines Waldbrand sondernetwas Meteorisches gewesen ist. Aus an rikanischen und englischen Zeitschriften finden si Nachrichten davon in Gilberts Annalen B. 67, S. 1 und 218, und B. 68, S. 554.

? 1820, zu Anfange des Octobers, fiel bei Penambuco in Brasilien und auf der See eine seidenschliche Substanz in großer Menge, nach den Annal. Chimie, T. 15, p. 427. Das Weitere muß die versprochene chemische Analyse lehren.

1821, den 5. Mai, rother Regen in und I Gießen, bei Windstille, aus einer nicht großen Stratuswolke, nach verschiedenen Zeitungsberichten. Il Prof. Zimmermann in Gießen faud darin bei einer vorlaufigen Analyse: Chromsaure, Eisenoxy Kieselerde, Kalkerde, eine Spur von Talkerde, Kollenstoff, und mehrere flüchtige Theile, aber keine Nickel.

Herr Prof. Zimmermann hat auch, nach meh rern Zeitungsberichten, überhaupt in dem seit einige Zeit gesallenen Regen mehrere Bestandtheile gesus den, die auch in Meteorsteinen enthalten sind, selb nickelhaltiges Eisen. So interessant diese Untersichungen sind, so wenig solgt indessen daraus für ei n angeblichen tellurischen Ursprung der Feuerkulu und herabgefallenen Massen, indem die in dem gen enthaltenen Bestandtheile ehen sowohl auch rch die ungewöhnlich vielen, seit einiger Zeit ernienenen Feuermeteore *) konnen von Aussen in zere Atmosphäre gekommen seyn. Selbst wenn größere Theil der Atmosphäre aus solchen Stof-: bestände, oder durch irgend einen deus ex mana darin könnte verwandelt werden; so könnsolche Meteore, so wie; auch Sternschnup-1, doch nicht atmosphärisch seyn, weil Bahn und schwindigkeit, die so vielmal durch Beobachtunlaus verschiedenen Standpunkten und durch Behnungen der Parallaxe bestimmt worden sind, reichen, um den kosmischen Ursprung als mamatisch erwiesen anzusehen. Wenn also jemand an zweifelt, so ist es nicht viel besser, als wenn :h so Mancher, aus ganzlicher Unkunde astronomier Beobachtungen und Berechnungen, an der Richkeit unserer astronomischen und kosmologischen untnisse zweiselt. Aber freilich ist es leichter, seitig über eine Sache zu urtheilen, als erst von em, was von Andern in demselben Fache gesunden

Von den außerordentlich vielen, seit einiger Zeit, besonders im letzten Winter, erschienenen Feuermeteoren habe ich die Nachrichten, welche ich zu sammeln Gelegenheit hatte, in Gilberts Annalen B. 71, 4. St. (1822. 8. St.) zusammengestellt. Es ist Schade, daß aus so vielen Gegenden der Erde, selbst aus so manchen sehr gebildeten Ländern uns so wenig dergleichen Beobachtungen mitgetheilt werden.

118 Chladni's Verzeichnis der Meteorfälle.

tate der vorhandenen Beobachtungen der Hohe, Cachwindigkeit, und Bewegung der Feuerkugeln, wiehe man kennen muß, wenn man über den Ursprusolcher Meteore urtheilen will, habe ich in mein Buche im 2ten Abschnitte zusammengestellt, und den folgenden, besonders im 5ten und 4ten, wielmehr in den bei jeder erwahnten Begebenhangeführten Schriften, die man weiter nachsel kann, die Belege dazu gegeben, und im letzten Aachnitte habe ich die Folgerungen daraus gezogt aus welchen der kosmische Ursprung und die Umöglichkeit des Tellurischen oder Atmospharisch auf die einfachste und natürlichste Art sich ergiebt

Ueber eine besondere Wirkung chemischer Verwandtschaft in die Ferne

YOM '

Prof. Gustav Bisch off in Bonn.

Im vorigen Jahre stellte ich in meinen Vorlesungen den bekannten galvanischen Versuch an, wo eine Glasrohre, deren untere Oessnung mit einer Blase wasserdicht verschlossen ist, mit Bleyzuckerlösung gefüllt, die obere Oeffnung mit einem Korkstopsel, durch welchen ein Platindraht geht, verschlossen, und die Röhre mit dem Blasenende in eine Schaale von Zink, welche metallisch mit dem Platindraht verbunden ist, gestellt wird, um zu zeigen, dass. auch dann, wenn das positive Metall nicht in unmittelbarer Berührung mit dem feuchten Leiter steht, sondern durch eine Blase davon getrennt ist, eine Herstellung des Bley's am negativen Metall, d. i. am Platindraht, erfolgt. Es stand nicht lange an, so bildeten sich kleine glänzende Bleykrystallchen am Platindraht; aber auch an der innern Seite der Blasenhaut zeigten sich Gruppen von hergestelltem Bley.

Ich wiederholte diesen Versuch auf die Art, das ein kleines Zuckerglas mit Bleizuckerlösung an-Befüllt, mit einer seuchten Blase wasserdicht verschlossen, und umgekehrt auf eine Zinkplatte gestel wurde. Kaum nach einer Stunde war die Zinkplate, so weit sie die Blasenhaut berührte, seucht geworden, und mit hergestellten Bleytheilchen bedech welche einen schwarzen Ueberzug bildeten. Ab auch auf der innern Seite der Blasenhaut hatten sie sehr schone, glanzende Bleykrystalle gebildet, welch sie ganz überzogen.

Hierauf verschloss ich das mit Bleyzuckerlösur angefullte Zuckerglas mit einer seuchten Blase ut starkem Schreibpapier, und stellte es mit der Papie seite auf eine Zinkplatte. Auch diessmal zeigten sie auf der innern Blasenseite kleine, schön glänzen Bleykrystalle; jedoch verstrichen fast 24 Stunde ohe die Wirkung eintrat. Nach 5 Tagen nahm i die Blase von dem Glase: es fanden sich nicht ni dendritische Bleykrystalle in ziemlicher Menge a der innern Blasenseite, sondern sogar auch auf d innern Seite des Papiers, also zwischen der Bla und dem Papier. Dieses hergestellte Bley bildete t nen Ring, dessen Mitte frei war von Bleytheilche welches ohne Zweisel davon herrührte, dass nur a Rande die Blase und das Papier in unmittelbarer & rührung mit der Zinkplatte standen, nicht aber der Mitte, da beide wegen des Drucks der atmosph rischen Lust eine concave Fläche bildeten.

Auf gleiche Weise wurde in das Zuckerglas ei wässrige Lösung von Kupfervitriol gegossen, dassel mit einer feuchten Blasenhaut verschlossen und seine Zinkplatte gestürzt. Die Wirkung trat zwspäter ein, und nicht in dem Maasse, wie in d Blevzuckerlosung; jedoch nach 5 Tagen, als ich e

Blasenhaut abnahm, sand ich einen schönen dendritischen Kupseranslug, der an einigen Stellen knollig verdichtet war, und vollkommen metallischen Glanz hatte.

Um zu verhindern, dass die Blasenhaut eine concave Flache bildete, nahm ich ein Zuckerglaschen, dessen Boden abgesprengt war, füllte es mit einer Lösung von schweselsaurem Silberoxyd, und stürzte es auf eine Kupserplatte. Zur Abhaltung des Lichts wurde über das Glas ein Blechcylinder gestürzt. Nach zwei Stunden sand ich die ganze innere Fläche der Blase mit glanzenden Silberkrystallen überzogen.

Den vorigen Versuch wiederholte ich, stellte aber das Zuckergläschen, statt auf Kupfer, auf Queck-silber. Es traten dieselben Erscheinungen ein.

Ich weiß nicht, ob diese Erscheinungen schon von andern beobachtet worden sind; mir wenigstens waren sie neu. Die Herstellung der Metalle auf der innern Fläche der Blasenhaut setzt übrigens eine Wanderung der Saure und des Sauerstoffs durch die Blasenhaut, und in dem einen Falle sogar durch die Blasenhaut und das Papier zum außern Metall voraus, und darin scheint mir das Merkwürdige der Erscheinung zu liegen; denn wenn bloß die Metallauflösung durch die Blasenhaut gedrungen und auf dem außern Metalle ein Metallniederschlag entstanden wären, so würde natürlich gar nichts Auffallendes darinnen liegen.

Auswärtige Literatur.

Giornale di Fisica. 1822. Jan. u. Febr.

D. Danione zu Padua über Anwendung der analytischen Geometrie etc. 1.— Graf Paoli über die innere Bewegung in den festen Erdkörpern (durch Wärme, Licht, Wasser) 17.— Prof. Catullo über die Lagerung der Urgebirgsarten (mit Rücksicht auf die Abweichungen von Werners Theorie) 26.— Italienische Pflanzen, beschrieben vom Bar. de Weldenio. 40.— Bellani über Aerolithen (mit Anführung eines ältern zu Mailand gefallenen, wodurch ein Mönch erschlagen) 47.— Theorie der Ferngläser von G. Piola 58.— Notizen (bek.)— Bücher (Poppe's Technologie ins Ital, übers.) 62.— Vorles. in der Acad. zu Padua 1819—1820. (Canova über Frescomalerei—mehrere die Mechanik betreffende Vorll. von Avangini und Assemanni über Erfindung der Bussole u. s. w.) 69.

Mārz u. April. — B. Antonio sopra de' Momenti erdinari 73. — Moretti de quibusdam plantis Ital. 108. — T. A. Catullo, Prof. der Technologie zu Padua, über die Kupferhütten zu Agordo (Forts.) 113. — B. Bizio zu Venedig Analyse des Maiskorne (und Zerlegung des Zeins in i3,3 Gliedin, 36,6 Zimom und 20 Oel; 127. — Vorll. im Institut zu Mailand (Carminati über die Ghinastoffe; Aldini über Lithographik, Camera lucida, Leuchtthürme) 136. — Fantometti's Bemerkungen gegen Paoli's innerliche Bewegung lester Körper 140. — Fusinieri zu Vicenza über Wirkung des Ammoniums auf metall. Kupfer (Kupferammoniet) 141. — Perrario's Bestimmung der Mengen von Chinin und Ciachonin in 8 verschiedenen Binden 145. — Notizen 117. — Bucher (Avogra-

Literatur.

do's Considerations sur les proportions déterminées. Turin. — Van Mons Pharmacie usuelle) 149. Le hot über seine neue Theorie des Sehens 161—162.

Effemer. letter. di Roma. April - Jun.

Räucherungsbette, erfunden vom Cav. Panvini, Arste su Nespel 49-53. — Coppi über die verschüttete Stadt Tinderi in Sicilien 129-136. — Ruffini über La Place's Wahrscheinlichkeitslehre 216-227. — Thomasini's Erwiderung gegen Clarke in Edinburg (Vergleichung der Italienischen Medicin mit der Brittischen, insbesondere der Schottischen) 3+7-379. — Vorll. der Acad. dei Lincei (worunter Rossi über verdorbenes Getraide; Mattheis über das Räucherungsmittel Ammoniscum der Alten) 386. — Notizen. — Anteigen vorzüglich englischer Bücher.

Antologia di Firenze. Fasc. 16 und 17.

Searamucci über Aëronautik. — Baccelli's electromagnetische Versuche. — Die Bäder zu Monte Catini. — Bemerkangen zu Scaramucci über Aëronautik. — Vorträge in dez Acad. dei Georgofili. — Ripetti über den Marmor zu Carrara.

Bibliotheca italica. Mai und Jun.

Trautmanns Landwirthschaft übers. mit Anmerkungen von Configliachi und Moretti (Auszüge) 211—218.—
Brecchi über die Vegetation in der Gegend von Reggio in Calabrien 218—232.— Castellani über den Einfluße der Wälder auf den Lauf der Flüsse (Auszüge) 233-239 u. 566-378.—
Ueber den Nutzen des Salzes für den Ackerbau (nach dem Engl.)
250—264.— Maraach in i geognostische Beobachtungen über die Gegend von Vicenza 379 bis 390.

Giornale arcadico di Roma. Apr. - Jun. Abth. Scienze.

Ripetti über die Apuanischen Alpen und die Marmorarten zu Carrara 25 bis 45. — Molina über die Walfische
44 bis 60. — Linotte über das Nivellement der Tiber 161

Auswärtige

124

bis 222. — Anseige der Opascoli astron, von Calandrolli, Conti und Ricchebach 297 bis 504. — Versuche aus verschiedenen einheimischen Pflassen (besonders aus Daphne cannabina und Caureola, Maisblättern, Rohr, und Algen), Papier su bereiten, vom C. Campioni, Director der päbstlichen Papierfabrik zu Rom 305 – 308. — F. Derofsi über die Anwendung der Pommade von Autenrieth und die Wirkung der Digitalis 317-327. — Bomba's Rede in der Luchsgesellschaft zu Rom (über die vermeintliche Regel von Hippocrates: Omnis repletio mala, panis antem pessima) 549-554. — Notizen. — Meteorol. Beobb. zu Rom.

Journal de Physique. April.

Marion de Procé über die Gegend von Los Banos bei Manilla und die dortigen heißen Bäder (und vulkanische Producte des Wasservulkans Natognus. — Reisebericht) 161. — Bonnemain, Apotheker zu Quimper, über die articulirten Wasserpflanzen Frankreichs (Schluß) 174. — Delezenne über Aräometrie (Berechnungen und Tabellen) 304. — Davy über Electromagnetismus (aus den Transact.) 226 — Nachricht von einem Ansbruche des Vesurs am 17. Febr. 1822.

Mai. — J. A. Deluc über das Vorkommen der sossilen Elephantenknochen (Betrachtungen) 241. — Blainville über Bestimmung der Hirscharten 25i. — Electromagnetische Versuche von Van der Heyden, Pros. zu Lüttich 28i. — Bonë über die Geologie Deutschlands (allgemeine Uebersichten) 297. — Graf Czacki über den Weinbau in Polen 312. — Marsari Pencati über den Cimadasta und andere crystallinische Gebirgsablagerungen dritter Ordnung zwischen Grigno und den Cismon 516. — Anecdote von Störchen 520.

Jun. — Electromagnetische Versuche von Van der Hoyden (Schlus; 321. — Bouë über die Geologie Deutschlands (Fortsetzung. — Abweichend von Werners Theorie; Granit als spätern und vulkanischen Ursprungs dargestellt; interessante Ansichten über die Porphyre, besonders bei Halle, zum Theil nach Velihim; Vergleichung derselben mit des

Trachyten, Phonolithen u. s. w.) 345. — Moll über seine electromagn. Vers. (vors. gegen Gaszeri) 379. — Gaimard (Chirnry auf der nach Brasilien segelnden Urania) über das Faulthier 389. — Delzenne über einige electromagnetische Apparate 391. — Beispiel ungemeiner Vegetationskraft (nichts weiter als eine aus der Wurzel unmittelbar hervorsprossende blaue Fliederblüthe) 395. — Nachricht von wunderbaren Menschadeln (bei Halberstadt gefunden, sollen aus der Urwelt herrühren, keine Zähne zeigen und einer frugivoren Race angehören!) 396. — Feuerschwamm als Electricitätslader gleich Metallspitzen 397.

Ann. de Chimie. Mai.

Bonsdorf über die Amphibolarten 5. - Berzelius über die Schweselalkalien 34. - . Ampere's neuere electrodynamische Versuche (mit Abbildung von Rotationsapparaten) 60. - Chladni's Bemerkungen gegen Savart (welcher die Longitutionalschwingungen elastischer Stale bezweifelt hatto) 74. - K. Acad. April (Savart über Schwingungen fester Körper; Pouillet über Wärmeentwicklung durch Benetzung; Laugier's Analyse des Steins von Juvénas; Renaudière's anauslöschliche Tinte; Gouvenain über Weingährung; Gay-Lussac über Kälteentwicklung durch Ausdehnung der Lust; Savart über die Bestimmung des äussern Ohrs) 78. -Nicollet über den Cometen von 1822. 84. - Vauquelin über ein vom B. v. Eschwege aus Brasilien gesandtes Eisenerz (aus 27,43 Oxydul und 72,57 Oxyd best.) 85. — Meteorstein von Angers (gefallen am 3. Jun. 1822 um 8 Uhr Ab. in NNO.) 89. - Vauquelin über einen aus Martinique gesandten Zukkerrohrsast (dessen Zucker sich sast gava in eine gummiähnliche Masse verwandelt hatte) 93. - Lassaigne über Fällung des Biweisses am positiven Pole (wird von der Säure der beigemischten Salze abgeleitet) 97. - Notizen (J. Rodrigues über das spanische Gebirge Sierra nevada; Meersals durch Sturm weit fortgeführt; Ausbeute an Kopfer in England 1821; Unterscheidung des Strontiaus von Baryt; Wolldstons Prüfung



156 Auswärtige

auf Bittorerde; Berthier über ein eilberhaltiges Bleiere an Chéronie; Barlow's Entdecknogen über Magnetismus des Kisens in hohen Temperaturen; Drathzishen durch harte Steine) 29. — Anzeige des trefflichen Werks von Bendant; Voyage minéral, et géolog, en Hongrie 3, Vol. Paris,

Jun. - Berzelius über die Schweselalkalien (Forts.) 213. - Popillet über nese Phinomene darch Wärmepreduction (durch Benetzung fester Körper) 141. - Serulus über das Kaliumiodid und ein neues Kohlenbydriodid 165. -Davy über die electrischen Phänomene im loftleeren Raume (das Licht wird schwächer, besonders bei abnehmender Temperator) 168. - K. Acad. im Jun (Pons neuer Komet am 24. Mai ; Cuvier's fossile Anthrecotherima aus den Koblengruben von Savons; Ampiere über gegenzeitige Einwirkung aweier Voltsischen Leiter; Prevost über Schichtung der Gobirgsarten) 182. - Berthier über die Manganoxyde (wodurch die Analysen von Berzelius und Arfwedson bestätigt werden) 386. - Bracannot über mehrere mit Blut ausgeworfene menschliche Bezoards (holzartig) 194. — Wollaston über begränzte Ausdehung der Erdatmosphäre (aus dem Mongel eimer Luftatmosphäre der Planeten geschlossen) 109. - Schallversuche au Paris angestellt 210. – Notizen (Schwarzes Email aus Platin; Faraday's sog. Lampensiure ist eine nareine Esaigsänre; Clarke's Krystalle von Kohleneuen).

Annales des Mines. 1822. 21es Quartalheft.

Gueniveau über die vormaligen Bergwerke au Pont-Gibant im Dep. Puy-de-Dome (Blei und Silber liefernd, sollen wieder aufgenommen werden) 161. — Auszüge aus Minemerslauslysen (meist von Berzelius, unsern Lesern bekannt) 195. — Chev. de la Chabeaussière über Holzrerkohlung (Beschreibung der verschiedenen Methoden, worunter eine eigenthümliche, nämlich vermittelst eines tragbaren Apparata, wodurch auch die Nebenproducte gewounen worden) 247. — Guemard über Gewinnung der Potasche auf Corsika (aus Myrten, Pistasien, Cisten und andere dert häufig wachsenden

kalireichen Sträuchen) 267. — Aussug aus Brongniart's und Demarest's Hist. nat. des Crustacées fossiles 1822 (vorzüglich über die Trilobiten) 274. — Brongniart über die Magnesite (Meerschaum und kohlensauren Talk) in der Gegend von Paris und andern Orten (Vergleichung des eigenthümlichen Vorkommens in schmalen Schichten zwischen Kalkmergel und mit Kieselconcretionen; dabei zahlreiche Analysen von Berthier) 291. — Anzeige der Oryctognosie von Leonhard, und des mineralogischen Jahrbuchs 1821 (des Verf. große Verdienste um die Mineralogie werden anerkannt) 334. — K. Ordonn.

Journal de Pharmacie. Mai und Jun.

A. Payen und Chovallier über den Hopsen (insbesondere seine Kultur; Bestandtheile seiner gelben Substans; Analyse verschiedener Hopfenarten) 209. - Yves, Arzt zu Newyork, über das Lupulin (mit Reclamationen von Planche) 228. - Dubuc über die Arachis hypogaca (mit Bemerkungen von Virey) 231. - Virey über Asphalt (in antiquarischer Hinsicht) 235. — Ders. über ein bitteres Hols von der Insel Bourbon (das als Fiebermittel angewandt wird) und über die Frucht von Garcinia mangustana L. 241. - Ders. über den Paradieskaffe (aus Arabien, jetzt angebauet auf Bourbon) 245. -Ders. über eine blasenziehende Spinne (Tagenaria medicinalis, in Nordamerika statt Canthariden) 249. - Peyssons Flebermittel (weinsteinkalihaltig) 251. - Lainé's inländisches Opium (Mach Young in Edinburg) 252. — Bücher (Berzelius über das Löthrohr; Richard's Elemens de hot. et de physiol. végét.; Marquis Fragmens de philos. bot.) 253. - Bussy's Preisschrift über die Kohle als Entfärbungsmittel 257. - Payen über eine thierische Kohle 278. - Robiquet über Bittermandelöl (mit Beziehung auf Vogels Vers.) 293.

Jul. — Pelletier und Caventou über Strychnin (verschiedene Methoden der Darstellung, nämlich vermittelst Bitterde, Bley und Schweselsäure, Bley und Hydrothiou) 305. — Huissens Syr. anthalm. 319. — Planche über Lupulin 320. — Aussüge aus Millars Elem., de Chimie appl. 326. —

Auswärtige

Anz. des Dict. chron. des Découvertes 328. — Moringlane, Deponchel und Bonastre über die Terpenthin- und Harsarten 529. — Chevallier und Payen über Anweudung des Silbersalpeters mit einem Extracte 248. — Desgl. Vandin und Lodibert 351.

Bibliothèque universelle, Jun.

Gauss über den neuen Meridiankieis zu Göttingen (ans den Transact, of the astr. Soc.) 87. — Nicollet zu Paris über den zu Marseille am 12. Mai von Gaubart entdeckten Cometen 96. — Wolfaston über die Gränze der atmosphärischen Lust 97. — Der Winter 1821 in Nordeuropa und Südamerika (durchaus entgegengesetzt) 108. — Tarby de la Broasy zu Joyeuse von dem gleichartigen Gange des Barometers an entserzten Citen 110 — Flaugerges zu Viviers über Verschiedenheiten des Eispuncts 117. — Leber Electromagnetismus (Versuche von Rees, Beek, u. Moll, ans dem Edinb. Journ.) 123. — Leber Wasserbau (aus Pommeuse's Werk Des Canaux navigables) 129. — Peschier über Heilung von Brustkrankheiten (durch Brechweinstein) 122. — Brougniart über Phytolithen 148. — Vorll. des Instituts 157. — Crud über Cultur des Colza.

Jul. — Ueber Baily's Astron. Tables (aus dem Philos. Mag.) 103. — Ampère's electrodynamische (electromagn.) Versuche vom Dec. 1821 (Rotationsapparate) 1-3. — Dera, an de la Rive (über Faraday's Vers.) 185. — Robison über Magnetisirung einer Stahlstange (aus Dess. vom Brewster herausgegebenen Systeme of mechan, Philos.) 192 — Met. Beok. vom 24. Dec. 1821 (aus versch. Geg.) 198. — Brossy über den heißen Junius d. J. 200. — Tachocke über den Jura im Aargau (eine sehr klare geognostische Darsteilung) 203. — Das gelbe Fieber zu Barcellona (Bericht der franz. Commiss.) 219. — Bellani über einen zu Mailand im 17. Jahrh gefallenen Meteorstein (aus dem Giorn. di Fis.) 230. — Villaret über ein Beispiel außerordentl. Vegetation (an einer Fliederbfüthe) 236. — Franz. Acad. 235. — Hany's Tod 259.

Révue encyclopédique. Jun.

Girard über schiffbare Kanäle 457 bis 469. — Bücher (Pharmacopoeia of the United-States. Boston 1820. — Alberti's Flora medica. Milano 1822). — Notisen (Pearsons Hanstelegraph. — Erdbeben auf den Celebesinseln am 4. Jan. — Sich fort bewegende Sümpfe in Irland. — Gauss Heliotrop; a. s. w.) — Gel. Soc.

Mai. — Cadet de Vaux über die Silos und die Polenta (angestellt auf Hrn. Ternaux's Gute St. Ouen; — erstere sind steinerne Gruben zur Aufbewahrung des Getraides; die Polenta besteht aus abgekochten Kartoffeln) 225 bis 233. — Pring über die Gesetze des organischen Lebens (a. d. Engl.) 255 bis 264. — Caillaud's Reise nach der Oasis von Theben (durch mineral. Motisen ausgezeichnet; — Anzeige) 310 bis 320.

Annales de l'Industrie. 1822. Jan.

Rréguet's Regulateur à tourbillon (nicht bloss für Uhren, sondern auch für andere Maschinen; mit Abbild.) 31. —
Bardel's Verfahren, Pferdehaare zu färben, zu weben u.s. w.,
ait Abb. 41. — Läuterung des Schwefels nach Ant. Boffe
zu Marseille, mit Abb. 49. — Heilmittel gegen Wasserscheu
(nach Marochetti zu Moskau — bekannt) 58 bis 64. — Verschiedene Küchengeräthe von Harel zu Paris (Coquille à rôtir;
Pourneau à papier et à repasser; Casetière). 81 — 89. — Preisausgaben. — Bulletin gelehrter Soc. — Notizen. — Bücher.

Febr. — Chev. de la Chabeaufsière über Verkohlang des Holses 121. — Bise t's Baignoire à circulation (nach
Glauber's altem Vorschlage: das kalte Wasser der Badewanne
leitt in einen erhitsten Kessel, während daraus das leichtere
heiße Wasser wieder einläuft, mit Abb.) 154 bis 163. — Gazleri su Florenz über Düngungsmethoden (nebst chemischen
Analysen verschiedener Düngerarten) 175 bis 212. — Good'
Verbesserungen beim Gerben und Färben (durch Anwendung
von Richenholsspänen) | 213. — Bisio's Kaffeelack 216. —
Notisen.

Auswärtige

März. — Ueber Holzverkohlung (Forts, nebst Abb.) 253. Gasseri's Untersuch. der Düngerarten (Forts.) 259 bis 293. Graf Le Maistre's neue Purpurfarbe (bekannt) 306. — Mc Methode, Zeuche zu färben (mit Hülfe des Luftdrucks) 213. Kurre's Bleichmethode (a. d. Polytechn. J.) 320. — Notis

Précis des travaux de l'Acad. de Rouen. 1821.

Enthält unter Andern: Observationen über den Ga
vanismus und Magnetismus vom Ingenieur Le Hot. — Heri
eart de Thury über die beim Aufnehmen der Steinkohlen
gruben zu St. Nicolas bei Dieppe gefundenen Mineralien. Gaillon's microscopische Untersuchungen über die Ulva inte
stinalis. — Uebersetzung eines Manuscripts von Ferrari über
den Actua, dessen Ausbrüche und vulkanischen Producte. s
Dubuc über das Vorkommen giftiger Feigen im Handel. Vitalis und Berthier über den in einem Bache auf isle
à Vaches bei Domingo vorkommenden Chromeisensand.
Dubuc über Destillation des Meerwassers, und die verschie
denen Mittel, ein gutes Trinkwasser darzustellen (sehr ausführl
und belehrend). — Verschiedene landwirthschaftl. Berichte.

Compte rendu de travaux de la Société de Science etc. du Dep. du Var. Toulon. 1819.

Enthält auf 90 Seiten in 8. die Arbeiten der Touloner Sest vom Jahre 1814 bis 1817; worunter nichts Wissenschaftliches

Mem. de la soc. de Geneve. Vol. 1.

Jurine über Eigenthümlichkeiten des Auges des Theses is. — Ders. über den Kauspparat der Karpfen ist.

Prevost über Wirkung der Bewegung einer lichtbrechende Ebene auf die Refraction 25. — Soret über den Zusamhang der Krystallisation mit den Achsen doppelter Brechung — Ders. über Glimmer 89. — Huber über meteorol. Instruge.

93. — Vaucher über Blätterabfall 120. — Pictet über Basalte an dem Rhein, der Mosel und Saar 137. — Prevos

nd Dum as über Saumenthierchen 180. — Decandolle über lie Familie der Nymphaceen 208. — Th. de Saussere über keilen der Früchte 245.

Mem. of the Wernerian Soc. Vol. 4. P. 1.

W. Haidinger aus Freiberg über Krystallisation des Ispferkieses. - Ueber die Versuche auf den Mackenzie-Fluis m Meer zu kommen. - Dr. Adam zu Calcutta über die Geend swischen don Jumna und Nerbudda. - R. Bald über len fossilen Elephanten in Schottland. — Sieben neue schotitche Fungusarten von Greville. - Meteorologische Beolih. 12jahrige) zu Clunin von Macritchin. - Neue Grimmia us Schottland von Greville. - Boué's (Feuer-) Geologie on Deutschland. - Arnott's Classirung der Moose. - J. laird über die Felsen bei St. John auf Neusoundland. ldmonstons Beobb. über Stryx nyctea. - Capt. Wauhope's meteorol, und hydrogr. Beobh. - Anderson über be Urgebirgsarten bei Stromnels auf den Orkney-Inseln. iene Möve von Edmonston. - Macgilivray über zwei larietäten der Nymphaea lutea auf den See von Aberdeenshire. - Anderson's geognost. Unters, über den großen Glen in schottland, - Bdmonston üher die Tauchente von Zetland. - Greville über zwei neue Algen aus Schottland. - Gier-10n über den Maulwurf. - Capt. Vetch über die Insel Fouls.

Philos. Magazine. 1822. Jun.

Wollgar über den Pantograph (dessen Theilung betr.) 101. — Bishop über den Forcellanthon und den Mühlenstein 101. — Bishop über den Forcellanthon und den Mühlenstein 101. — Wight 404. — Tabriz Marmor (eine Kalkconcretion am See Urmia in Persien, aus Morier's Reise) 413. — Bereitung des Pulvers auf Ceylon (durch Zusammenreiben der Betandtheile mit dem Safto der Yamswursel, aus J. Davy's Reise) 415. — Dawson über Eindämmung morastiger Seeufer 416. — J. Taylor über das Zinnschmelzen zu Cornwall (lehreish; — aus den Transact. der Geol. Soc.) 417. — Cur-



159

Auswärtige

wen über Absugsgräben der Aecker 425. — Forchhaüber den Ausbruch eines Volkans auf Island (aus den 4 Phil.) 425. — Rotations-Cylinder von J. Marsh (Abäs des bekannten Amperischen electrom, App.; mit de Rotation) 435. — Die Stachelbeerraupe 435. — Spoues die Torfrix Weberana 439. — Baily über Breitenbesti 445. — Vauquelin über Verbindung ätherischer On Essig und Alkohol (aus dem Franz.) 451. — Bücher. — sen u. s. w.

Jul. - Stark über Reade's Abhandlungen üb fraction. - Edw. Troughton über den Repetitional - Horapath über Repulsion der Gase 18. - Bail die letate ringscrmige Sonnenfinsternile 25. - Urber tung der giftigen Dämple aus Kupferöfen (dorch lange setzung der Rauchfänge) 32. - A. Carlisle über Ble Frucht 38. - Baily über Breitenbestimmung 45. - (by's Bestimmung der Rectascension u. s. w. 49. - Mrs. 1 Ibbetson über den Bluthenstaub (eurios) 56. - M fiber Wärmeentwicklung des Chlorins (welche blofs der # lichen Haut bemerklich ist) und eine besondere Wirke Blitzes (eine von Pictet bemerkte doppelte Durchbohrn Blechs) 6t. - Moore über Murray's Athmungu (Streit) 62. - Bernelius über edforescirende Schwei (übers.) 65. - Notizen (olhaltige Saamen statt des O. Bereitung der Kohlenwasserstoffgase angewandt. - Groß lactitenhohle entdeckt am Schwarzen Flusse in Nordamer Sicherung der l'apiere gegen feuchte Wände durch eine berang von Bleifolie. - Kuhne Expedition in Norda nach den Rocky - Montains. - Erdbeben zu London : Jul. u. e. w.) 67 bis 79.

Annals of Philosophy. Jul.

Prechtlen Wien über Electromagnetismus 1. - V meteor. Beobb. 1821 und 22 un New-castle-vpon-Tyn Languire's meteorolog. Usbersicht von Petersburg 1 92, und 1818 und 19 (mittl. Bar. 29,914 Zoll engl.) 13. -. Phillips über die Krystallisation der Diaspore 17. base über die verschiedene Regenhöhe naher Oerter 18. onsdorf über das Brasilienholz 23. - Sylvester über stimmung des Gewichts der Gase 29. - Auszug aus Hoson's Roise zu den Quellen des Ganges 31. - R. Phils über verschiedene für sauer oder alkalinisch gehaltene utanzen (Kiesel - und Thonerde, Blei - und Goldoxyd) 53. ther (Partington's Account of the Steam Engine 1822) - Roy. Soc. (Dr. John Davy über Actzsublimat; Hy. vy über Wasser in Crystallhöhlungen; Prout über die andorungen der Substanzen des Eies während des Brütens) - Geol. Soc. (Buckland über Thalbildung; Conytre über die fossilen Arton von Icthyosaurus und Plesioms; Hakewill über die Schieferbrüche zu Stonesfield) - Notizen (Marcet über schwarzen Harn) 71.

Aug. - Th. Weaver's geologische Bemerkungen (die ufelder Kohlenformation, insbesondere das Vorkommen des ten Todtliegenden). Kap. Hodgson's Reise zu den Queldes Ganges (fortgesetzte Auszüge). - Brooke über ein Bleierz (von Wanloch Head; enthaltend 75,5 schwesels. und 24,4 Kupferhydrat). - Hare's verbesserter Deflaor (die Zinkplatten sind vom Kupfer seitwärts rollig umossen; eine damit verbundene gewöhnliche Säule verliert Wirkung. Starker Essekt bis zum Schmelzen der Kohle). mithson über Auffindung kleiner Mengen von Arsenik ch Schmelzen mit Salpeter und Fällung des erhaltenen arteamren Kalis mit salpetersaurem Silber) und Quecksilber ch Gold mit einem Zinnblättchen verbunden). - W. Buekd, Prof. der Mineralogie zu Oxford über die Höhlen zu dale (im Muschelkalk, neulich entdeckt. Voll Stalsctiten serbrochenen halbcalcinirten Knochen, besonders von Hyain einer setten Erde). - Children über den Diasporo Varietät, aus 76,06 Thonerde, 7,78 Bisenoxydul und 14,7 ser). - Royal Soc. (Ure über Analyse organischer Sub154

Auswärtige

stanzen; Marcet über Analyse des Seewassers, stant Ammoniak). — Notisch (Faraday's neue des Kohlenwasserstoffiodins; Kastner's Zinnwa s. w.) — Bücher (Uebersetzung der Mineralogie 1 2. B.)

London Journ. of arts et sciences. 1822

Beschreibung neuer patentirter Erfindungen (Eckstein's Kochapparat; Grimshaw's Dre Harford's Verbesserung beim Eisenschmelzen; 1 Strassenpstaster; Winter's Saemaschine; Donz Apparat zum Auffangen des verflüchtigten Alkohole ren; Gordon's Wagenachsen) 1. - Vortheile kultur vermittelst des Spatens 19. - Busby's Orrery (Planetarium durch ausströmendes Wasser b - Granville über Analyse der Vegetabilien (allge leitung) 26. – Ueber das Knallgebläse (aus Cl · Ann. zu Berzelius über das Löthrohr) 29. - Uebe Lino - stereo - Tablets 52. - Bücher (Myers (Loudon's Encycl, of Gardening) 94. - Notizen Arts zu London, zu Ediuburg und zu Dublin; I Soc.; W. Clark's vierarmige Magnetnadel, Paten 11.

Aug. — Beschreibung patentirter Erfindungen (Appelgath's Drucksylinder; Hawkin's Anker son Colo's Chronometer; Brown's Siedekessel; 'l Krempelmaschine; R. Fords Aussösung des Anotts ton's Lampenschwarz 97. — Machamara's Red Gasvolume bei verschiedenen Temp. 77. — Uebe ahmbare Bankzettel 86. — Bücher (James Germs of Painting; Hazlitt's Table Talk) 89. — Noti l'atente u, s. w.

Journ. of Science. Nr. 26.

J. Mac Culloch über des Abschuppen (desqueiniger Gebirgearten (insbesondere des Granits und]

ieils von der Structur, theils von Zersetzungen, insbesondere m Eisengehalts, abgeleitet) p. 257. - Creighton's hyrostatische Waage (mit einer Spiralfeder statt des Balkens) 57. - A. P. W. Philip's Grundsätze der Physiologie (Fortstrung) 261. — Ure über den Natronalaun (20 Schwefelsäure 5/8 Thon, 4 Natron und 28 1/8 Wasser) 276. — Rey über alcination der Metalle (Fortsetzung) 278. - Brande über cheidung der mächsten Bestandtheile animalischer Substanseu Austrocknung unter der Lustpumpe mit Vitriolöl) 287. - S. arkes über die ältern englischen Journale (Schlus) 289. -'re über die Blausäure (spec. Gewicht und Gehalte der Aufsungen) 312. - Faraday über alkalische Reaction verschieeder Körper (nämlich einiger Säuren und Salze auf Curcuma ad Rhabarber) 315. - Royal Soc. 317. - Bücher (Berzeius über das Löthrohr, franz. von Fresnel und engl. von hildren) 319. - Gegen Thomson und sein System 333. - Astron and naut. Abhandl. 353. - Notizen (Vogel über ittermendelöl; Bonsdorf über Antimonsilher von Andreasmg und den Tafelspath; Gauss's Heliotrop; Clinchamp's Jalograph; Kastners Zinnwasserstoff; Göbels Analyse ← Ameiseusäure; Hamsteen über Magnetismus; Meinecke ber den Dolauer Schwefelkies und anderes unsern Lesern Beanntes) 354 bis 442.

Edinburgh. Philos. Journ. 1822. Jul.

Berzelius Mineralanalysen (Tesselit ein Apophyllit; leede und Mesoline; Mesolit von Faron; Mesotyp von Kilatrik; Thomsonit ein Parenthin; Chabasin; rother Stilbit). — Brewster über das optische Verhalten der Zeolithe 2. — Seppings Verbesserung an Kriegsschissen 19. — leinwardts Tagebuch auf Java 28. — Van Swinden ber Erfindung der Pendeluhren (Schluss) 35. — Humboldt's ertheilung der Pflanzen (Fortsetzung) 47. — Hauy über eise alte in Schottland gesundene Gesäse (aus Celtischer Fonze) 55. — Rigaud über Mss. vom Pappus 56. — Dau-

beny über Säulenform der Trappgebirge 64. - Fyfo's Analyse des chinesischen Tutenag (nickelhaltiges Messing) 69. -Hamilton über eine Karotte von Kraut Schan 71. - Baird geognost. Beobachtungen von Gibraltar (Kalkgebirge mit Sand umgehen) 75. - J. Smith über Dampfschiffe (auf dem Clyde fahren allein 36, worunter einige von mehrern hundert Tons) So. - D. Don über zwei neue Pstanzengenera (Trichesporum und Lysionotus) aus Nepaul 82. - Nachrichten aus dem Innern von Sumatra (unwahrscheinlich) 87. - Edmonston über Larus parasiticus und Rissa, und Colymbus Grylle qo. -Murray über eine selbstentzündliche Erde bei Derbiskire (Schwefelkies und Kohle haltend) 105. - Danbeny über die Methoden, Bittererde von Kalk zu scheiden (bek.) 108. -Murray's Vergiffungsversuche mit Blausaure und Opium (gegen erstere Ammonium, gegen letzteres Essigsaure) 124. -Lumsdaine über den Bau der Gewürzpflanzen auf Sumatra (Vorschläge) 127. - Herschel über die eigenthümliche doppelte Refraction einiger Apophyllite 156. - Notiz aber das Haus des Copernicus, mit Abb. 144. - Ein Lichtpolarisationsversuch von Brewster 146. - Jürgensen zu Kopenhagen über Verminderung der Friction (aus Schumachers Nachr.) 148. - Young über Thalbildung 151. - Vulcanausbruch auf Island 155. - Wollaston über Gränze der Atmosphäre 157. - Beaufoy's magn. Beob. 161. - Ines astron. Beob. 102. - Vorl. der Soc. zu Edinburg, Marz bis Jun. (worunter Saumaces über Druck der Atmosphäre; Brewsters monochromatische Lampe, Scoresby über Störung der Chronometer durch Magnetismus, Dess. und Traile electromagnetische Beob., verschiedene Analysen von Berzelius) 163. - Wernerian Soc. (Jameson über Bone's geogn. Beob. in Deutschland; Murray über das Nichtverkommen sossiler Menschenknochen; Scoreby über Megnetisirung durch Stois) 165, - Antiq. Soc. 167 - Notizen (see Journ.)

-- Silliman's Amer. Journ. 1812. Vol. IV. Nr. 2.

Th. Cooper, Präses des Collegiums zu Columbia, über Vulcane und die Flötztrappformation (Zusammenstellungen mit einigen eigenen Beobachtungen über den Basalt, in Connectieut und Süd-Carolina, der auf Sandstein ruhet, und den Granit durchsetzt. Beide, der Basalt und der Granit werden für vulcanisch erklärt) 205. - Mineralogische Notizen (aus englischen Journalen) 243. - Barton von dem Catskill-Berge in Virginien, mit Abb. (Schieferthan mit Absetzungen von Alaun, Schwefel und Eisenvitriol) 249. - Auszüge aus Webster's Descr. of St. Michael 251. - Brongniart über fossile Pslanzen (aus den Ann. d. Min.) 266. - Vorkommen nordamerikanischer Mineralien (krystallisirter Speckstein Middlefield; prism. Zoisit mit blättrigem Chlorit in Quarz zu Wardsborough; Kieselkalkhaltiges Titanoxyd im Granit zu Dummerston; Cölestin in großer Menge am Erie-See und Detroit-Fluis; durch Kobalt - und Manganoxyd zusammengekitteten Sand bei Baltimore; Tromolit mit Actinolit im Kalkstein bei Providence) 274. - Schoolkraft über einen fossilen Baum am Fluss Des Plaines (von achtzehn Fuss Dicke eine Juglans) 285. — Brace's Flora von Lichtfield 292. — Zoologische Notizen von Green 309. - Hare's Methode, Gasbehälter aufzuhungen 512. - Pearson's Haustelegraph 314. - Erdbeben zu Kutch in Iudien am 16. Jun. 1819 (wobei 2500 Menschen umgekommen) 315. — Mineralanalysen von Seybert zu Philadelphia (Molybdän von Chester - Chromeisen von Baltimore) 320. - Browen's Mineralanalysen (Cölestin vom Frie-See und strontionhaltigen Baryt von Berlin in Conuncticut) 324. — Comstock über Davy's Glühlampe 328. - Naturlicher Eisbehälter bei Williamstown (in einer Gebirgsspalte) 331. – Meteorologische Beobb. 333. Denny über den Kropf (dessen Entstehen kalkhaltigem Wasser zugeschrieben wird) 339. - J. A. Allen, Lehrer der Chemie am Middlebury Coll., über ein Meteor (Elmsfeuer bei Donner und Schneefall am 18. Jan. 1817) 341. - W. Allen,

156 Auswärtige Literatur.

Präsident des Bowdein Coll., über Trisectionscurven 545. — Briefe von Franklin (vor dem Jahre 1750, über physicalische, ökonomische und politische Gegenstände) 557. — Notimen (ans Journ.) 570. — Correspondenz (über Kendall' Universal Graduator u. s. w.) 596.

A u's z'u g

des

meteorologischen Tagebuchs

Canonicus Heinrich

in

Regensburg.

September 1822.

Monatstag.	Witterung.			Summa Ueber do: Willer
Ġ.	Vormittags.	Nachmittags.	Nachts.	Heitere Te Schöne Ta
1. 2. 5. 4. 5.	Trüb. Regen. Trüb. Vermischt. Trüb. Schön.	Trüb. Wind. Verm. Heiter. Verm. Wind. Schön.	Trüb. Wind. Schön. Schön. Trüb. Wind. Heiter.	Verm Tage Trübe Tage Windige T Stürmische Tage mit B — mit B — mit G
6. 78 9. 10.	Heiter. Heiter. Heiter. Vermischt. Trüb.	Heiter. Schön. Heiter. Trüb. Trüb. Regen. Wind.	Heiter. Heiter. Schon. Trüb. Wind. Regen. Heiter.	Heitere Na Schöne - Verm Trübe - Windige - Stürm Nächte mit
11. 12. 15. 14.	Trub Verm. Wind.	Heiter. Vermischt. Trub. Wind. Heiter. Wind. Heiter. Wind.	Heiter, Schon. Heiter. Trüb. Stürmisch, Heiter. Wind. Heiter. Wind.	Betrag des 21",7 Pa Herrscheud SO. un Nittlere Ha
16. 17. 18. 19. 20.	Heiter. Wind. Heiter. Heiter.	Heiter. Wind. Heiter. Wind. Schon. Wind. Schon. Wind. Trub.	Heiter. Heiter Wind. Schön. Heiter. Trüb. Wind.	4,8i. Zahl der l tungen å Am 25. su und 5 U. Al stärste Dom
21. 22. 23 24. 25.	Vermischt. Trüb. Trüb. Regen. Trüb. Regen. Trüb. Regen.	Vermischt. Trub. Resen. Gewitter. Sonne. Tr. Gew. Regen. Trüb. Regen. Trib.	Trub. Schön. Trüb. Regen. Verm. Trüb. Regen. Schön. Nebel.	in diceem le Regensburkenschtung de terwolken under Viden Viden Stadt; mit en nigsten Reg
27. 28. 29. 30.	Schan. Wind.	Trub. Regen. Gewitter. Trub. Regen. Verm. Wind. Vermischt. Schon.	Trüb. Wind, Regen. Heiter. Trüb. Wind. Regen. Trüb. Schon. Heiter. Trüb.	gleitet: d fubr in ein: Haus, das Seitea mit heren Gehä geben war, sünden,

Prabe, woderch mir Alkelien entdeckt,

5. Prabe, um Sinre zu predecken,

Probe, wodurch leipfer sutdert wird,

15. Probe, wodarch man Riven entdecks.

6. Probe, woderch man Blsy entilects.

7. Peobe, wodurch Amenik entdeilt wird,

to be the Varhreening devise Metalle, wone sie in Berchrung mit einander gebracht werden.

3. Der borgerliche flaum ameine I fanigkeiten, wenn gemärlit, werd geringer als die Summo der kerden kurperl. Raume eine der filtschaug, jader für eich genommen.

31. Quecknilber som Gelrieren zu beingen.

31. Die Cenerquelle.

22 Vinletfarbeues Gas.

10. Rine carminesthe Flamme hery reathringue.

100 Line grangelathene blamme bervorzubeingen.

3.1. Wie mun eine schmierundgrane I lemme hieverbringt.

35. Wie man eine gelbe blem as heevechringe.

20. Eine bleue Farbe in Hoth, Grun, Carmaitin oder Purpue

up. Branchlaun Flussinkost, vermittelet der darch die Lungen geschmeten Luit, roth zu lieben.

27. Eine graue Floringkeit, vermittele der durch die Lungen genimmeten Luft, blas zu Giben.

. Zwei darchouditze Kirpi, bilden, wenn gemischt, eine opa jus und beinahr solide Matro.

Br. Bewerle, date das Lymeile Alente outhalt,

is Awei unreschmen Ersper, werden durch Mischung sehn

Grune, sympatherische Ihnte. — Etwas mit dersellen geschriebenes ist unsichthar, basomt eler durch Warms aum
Vorschuse und verschwiedet wieder durch kalte.

a Blane sympathetische Dinte. harhstaben unt dreiellen geacheleben sind unsehtbar, erabemen aber darok Wiltme, und retachmen im stonet durch heter.

(Fortietsupy Jol, 1.)



Ole Menthogensiere achte einigen Producten und Verbedangen derselben. Von Die Von Christoph, Zwiese,
Prof. der Chemie bei der Universität zu kiegenbagen.

tisler das soccasante farbende Weien in der Outremet und dem Ostsorweiser, und die Entarydiscunde Eraft der Wasserdimpfe. Von C. H. Pfaff, P. 1. en Kiel

Configuration Descriptions gines Funcile vom Kayen - stahl in Freyburg, und des genann Etsonfile.

ton Leurrig in Morwegen. Von Dr. C. G. Guelin in Tubingen.

Nume Versundnite der bie just bekannt gewindenen Madertalle meteoriecher Stein - und Eisenmassen, und a dater Substanzen. Von E. F. F. Chladei . . .

toder ome besondere Wirkong chemischer Verwandurtet in in die Ferne, vom Prof. Guster Bischoff in Bres.

Asswürtige Literatur .

Metrocologischer Ingelesch vom Cam sind Runneran in Regensbury. September 1822.

(Anigegaben il. 20 Rivembre 1623)



Nougs

Journal

Lar

Themie and Physik

in Verbindung mit
mehreren Gefehrten
hrinnigeneben

W 0 4

Schweizger und Die Meinerhe.

Nonellethe

Hand 6. Hoft is

Normling 1812 For Christianhon Burkhand ng

Literatur.

Friedr. Accum,

Chemische Unterhaltungen.

Eine Sammlung merkwurdiger und lehrreicher

Aus dem Bugl. Mit b Ruplert, gr. f. Ruenberg, in Co-

Versuche.

(Fostsetsung)

- Sh. Bise nauchtbare Schrift, radem man das Papier in A tracht, aichtbar zu machen.
- 26. Lion unsichtbare Schrift, indem man sie dem Licht ortit, tie bibar to machen.
- 57. Wie man eine ussichtkare Schrift als uiberne Bud au seichtenen bringt.
- 38. Gedan sympathermake Dinte, welche über einer Plut gehalten, blan, der Luft aber ausgesetzt, wieder geon
- Warme und Killer, abwechtelad erscheibt und wiebe schriebe schwieder,
- to, lime unsishthere Schrift nimmt plotslich darch l'invieiner klaren l'intugkeit die schwarze Farbs an.
- 41. Wie sind ansichtliere Schrift, sermittelet einer lerbe Flutsseint, sinn blane Parlie urbalt.
- va Lebhaftse Verbiennen obne Zittritt der Luft.
- 45. Eine furberiere Flaungiest wird blau, wenn man die scho, die seilige entfalt, öffent, und wirder blat, wan die Flaunge verstegte.
- Wetter, Wasser enthanten 1st,

orgi dah die emisphisieche Luft immer Erhle Groet

De Acidi Muriatici praesentia in aëre atmosphaerico.

Commentatio

Jani Constantini Driessen,
Phil. et Med. Doct.

ζ. ı.

Cum nuper Cl. Berzelii sententiam (haud vero similem esse Muriatis calcis praesentiam in aquâ pluviali et nivali) non cum veritato consentaneam deprehenderit Cel. W. A. Lampadius*), ita ut raro ejusmodi aquam illo sale plane immunem invenerit, quod sal forte una cum ipsius aquae marinae particulis minutissimis ob magnam et maiorem câ, quam silit Murias sodae, attrationem Murias calcis inter et aquam elevaretur et ab atmosphaerà susciperetur;

^{*)} Noues Journal für Chemie und Physik, herausgegeben von Dr. Schweigger u. Dr. Meinecke.
1820. Bd. 30. H. 3. S. 256 seq. — Monendum autem
hic in transitu, Murias calcis, a Bergmanno in aquâ

nivali detectum, etiam in eâ, uti etiam in aquâ pluviali,
reperisse Dr. H. W. van Rossem. Conf. ejus Diss.
Chemico-Med. inaug. de Aqua. Groningse 1810. pag.
27 et 46.

110 Dr. Driessen über Salzsäuregehalt

Cl. Hermbstadt *) hanc Cel. Lampadii sententiam amplexus est, et de Acido Muriatico, in atmosphaera praesente, certiorem se propria experientia factum, die 12. Martii 1821, scripsit.

Postea vero, cum ipse Cl. Hermbsädt experimenta in maris superficie instituisset, susius hac de re egit **), sed hoc loco non ita firmiter enunciavit, re verà Acidum Muriaticum in aëre atmosphaerico adesse. Investigavit nempe aërem atmosphaericum, in varià supra maris superficiem altitudine coilectum. ut videret, num in eo aliquid Acidi Muriatici. imo vel Murias sodae, in vapore aquae solutum. adesset, et invenit, chartam coeruleam, succo Lakmoes coloratam, colore rubro, non evanescente post chartae siccationem, tingi, - aquam calcis turbidam fieri - et colorem, illo vini rubri haud absimilem, produci, cum guttae aliquot solutionis Nitratis argenti instillarentur in aquam puram, antea fortiter agitatam, in lagenà. aëre hoc marino repletà. Ex quibus conclusit Cl. Hermbstadt in acre mari incumbente reperiri 1º acidum quoddam aërium, 2º gas acidum Carbonicum, et 5° gas quoddam, oxydum argenti colore tingens rubro; sed, hasce observationes plane novas, autea a nemine factas describens. pronunciare non ausit, num acidum illud aërium suerit

^{*)} N. Journal für Chemie und Physik. 1821. B. 51. S. 505.

Debachtungen über die Atmosphäre und das Wasser der Ostsee. Vom Geh. Rathe und Prof. Dr. Hermbstädt in Berlin, in Neues Journal für Chemie u. Phys. 1521. Bd. 32. S. 281—291.

acidum hydrochlorinum, an vero acidum sulphurosum vel phosphorosum.

His autem cum generosus ille et inclytus Chemiae cultor, Cl. Hermbstädt, votum adjecerit, ut alii Chemici haec experimenta circa aëris marini indolem repeterent, horumque processum eventum publici juris facerent, congruum duxi, si cum Cl. Hermbstädt aliisque, quibus haec res curae cordique est, ca communicarem, qua in Hollandià de hac re observata et in lucem edita sunt. Imo hoc ideo etiam faciendum putavi, quia jam prius Cel. A. Vogel *) illos, quibus trans mare itinera faciendi occasio est, ad talia experimenta instituenda, analysimque aëris marini communicandam etiam consilio et exemplo suo incitaverat. Monuit nimirum hicco Chemicus, solutionem Nitratis argenti, sub campanâ vitreà, circumdatà externe chartà nigrà et infra spiramentis instructà, aëris marini actioni expositam, intra aliquot dies turbidam evasisse, ita ut, observante etiam Expert. Krüger, elapsis 21 diebus, dum ventus plerumque a continente spiraverat, in Solutione hac Nitratis argenti aliqui conspicerentur flocci coloris e coeruleo nigrescentis, et in fundo vasis praecipitatum album adesset. Sedimento huic, separato a liquore et aliquoties aquâ purà abluto, acidum nitricum fuit assum, quo slocci illi nigrescentes, iterum soluti, prorsus evanuerunt, intacto Plane praecipitato albo, non solvendo; ex quo con-

£!i

^{*)} Vorläusige Nachricht über die Natur der Seelust, in Gilbert's Annalen der Physik. Jahrgang 1820. Stück 9. S. 93-99.

142 Dr. Driessen über Salzsäuregehalt

cludit, praecipitatum hoc album suisse Murias argenti, quod Sale muriatico, obvio in aëre marino, productum credit, cum haudquaquam vero simile censet, acidum muriaticum liberum in maris atmosphaerâ inveniri, quia sal culinare in aquà decomponi nequit. Credere itaque mavult, Murias Sodae vel Murias magnesiae, aut ambo simul, una cum vapore aquae elevari et in aëre soluta teneri.

Quae nunc sequuntur, indicabunt, quid jam antea in Hollandià hac de re observatum scriptumque sit. Si haec placeant et voto Virorum Clar. Hermbstadt et Vogel respondeant, dicam:

Summis placuisse viris non ultima laus est.

ģ. 2.

Primus, qui Acidi Muriatici (acidi hydrochlorini) praesentiam in aëre marino suspicatus est, posteaque experimentis omnino probavit, fuit Cognatus meus dilectissimus. Clar. P. Driefsen, Prof. Chemise in Acad. Groninganà; suadente enim hoc Praeceptore ano, Doct. B. J. Paping *), de Colicà Pictaviensi agens, anno 1796 jam scripsit "Novimus, quam "saepe tristi hoc malo afficiantur harum praesertim "Urbium incolae, quarum atmosphaera aquae manninae effluviis est repleta; ita ut vix ulla datur urbs, "in qua frequentius aqua saturnino veneno incommo qua frequentius aqua saturnino veneno qua frequentius aqua saturnino q

^{*)} In Diss. Med. inang. de Sulphureto Calcis, optimo comtra salivationem mercurialem remedio. Gros. 1796. pag. 25.

,, viali commixtum, multum ad plumbi corrosionem, contribuere."

§. 3.

Ipse autem Cl. Driessen, Amstelodami moratus, mense Julio anni 1800 sequens instituit experimentum. Duas sumsit lagenas vitreas, satis auplas et aquâ purâ prius rite elotas, in alterutram immissae sunt unciae aliquot aquae purae, et ope infundibuli vitrei ex una in alteram lagenam quingenties aqua suit transsusa. Lentâ tali et tam saepe repetita transsusione aqua omne suscipit salinum, quod in aëre haeret, simulque gas hydrogenium sulphuratum (gas hydrothionicum), si quid detur. Laboris socium Cl. Driessen sibi adscivit Pharmacopolam expertissimum D. Craanen, Chemiae cultorem assiduum, qui in tecto aedium suarum altissimo in platea Leidensi urbis Amstelodamensis experimentum primum, juxta Vir. Clar. propositum, institui curavit per discipulum diligentissimum, artis Pharmaceuticae alumnum, A. van Baak, qui, magna usns patientia, illud aliquoties repetiit.

Aqua haec levissimam interdum exhibebat notam hydrogenii sulphurati; sed semper, affusâ solutione Nitratis argenti, opaca fiebat, sedimentique albi notabilem deponebat copiam; unde vix ullum supererat dubium de Acidi Muriatici praesentiâ.

Experimenta haec instituta sunt vario diei tempore, et in varià altitudine, etiam ad terrae superficiem prope eandem domum, et semper idem suit
eventus. Capta autem sunt experimenta haec tempestate calidà, cum per multos dies non pluerat;

144 Dr. Driessen über Salzsäuregehalt

cum vero experimentum repetiverit Expert. Craanen post pluviam, nullum sedimentum aqua exhibuit *).

Postea vero Cl. Driessen, haec experimenta, a Doct. M. Veeh of anno 1200 jam recensita, commemorans in Epistolà, ad Doct. D. Dylium, Medicum Amstelodamensem, die 5. Jan. 1805 missä **; insuper addidit, praesertim in hac Acidi Muriatici praesentià in aëre atmosphaerico probabiliter sitam esse causam, cur Amstelodami saepius, quam in aliis urbibus, Colica Saturniua observetur. - Groningae etiam saepissime aërem almosphaericum examini subjecerat, sed nunquam acidum quoddam liberum in eo detexerat, quod Viro Clar. mirum non videbatur Groningae, utpote a mari longe remotioris. Cum vero, in mitio mensis Novembris 1802, quodam die post diuturnam coeli siccitatem tempore matutino densae exorirentur nebulae, statim in horto Laboratorii Chemici aquara puram, recenter paratam, alternà vice ex uno vase vitreo in alterum per unam quartam horae partem continuo transfun-

Conf. Doct. M. Venhof Diss. Chemico-Med. Imag. Exhibens Observationes quasdam de Utensilibus Stanneis, et Veneno plumbi. Gron. st. Septemb. 1800. pag. 12—15. Vid. etiam Algemeene Konst- en Letter-Bode. 1803. No. 25. pag. 361—365. — Dissertatio haec etiam invenitur in Journal der Pharmacie von J. B. Trommsdorff. 1808. Bd. 17. S. 207—254; cujus Diarii Conf. S. 236—218.

^{**)} Hacc invenitur in Algemeene Konst- en Letter-Bode, 1803. No. 2. pag. 26 et 27.

dere jussit Amanuensi. Aqua haec, dein examinata, infusum succi Lakmoes colore maniseste rubro tingebat, et addità Solutione Nitratis argenti praecipitatum oriebatur, unde acidum hoc liberum non suisse acidum nitricum Viro Cl. patuit, qui varias ob rationes credit, acidum liberum, a Bergmanno aliisque in aquà nivali repertum, non acidum nitricum, sed acidum muriaticum suisse.

§. 4.

Doct. M. Veehof *), Praeceptoris sui Cl. Driessen sentiam de Acido Muriatico, in locis ad mare sitis atmosphaerae inhaerenti, ut causa adjurante in dirissima illa Colica Pictaviensi producenda, amplectens, simulque experimenta, anno 1800 Amstelodami instituta, proponens, hanc rem ulterius enucleavit.

nimirum aquam pluvialem etiam alibi plerumque salium muriaticorum indicia praebere, ideoque nihil singulare in experimentis Amstelodamensibus locum habuisse. Hanc objectionem tolli, autumat Doct. Vir, notabili differentià, ratione quantitatis habità, sedimenti, quae longe major erat in aquà, dicto modo Amstelodami acquisità. Cui addit, quod in atmosphaerà Amstelodamensi acidum inveniatur liberum, quod non ita in aliis locis, nisi ad mare sitis, observetur.

^{*)} L. c. pag. 44 - 50. - Alg. Konst- en Letter-Bode. 1803. No. 23. p. 364 et 365. - et Trommsdorff's Journ. d. l'harm. Bd. 17. S. 236 - 244.

146 Dr. Driossen über Salzsäuregehalt

verat, cum mense Julio 1800 Clar. Driessen dicta experimenta ceperit; charta enim coerulea (succo Lakmoes, quamvis ex diversis tabernis petito, tincta) nullam coloris mutationem subierat. Cum vero rem attentius examinaret Vir Clar., patuit erroris causam sitam fuisse in succo Lakmoes, quia charta haec ab aliis etiam acidis debilioribus non afficiebatur. Ut igitur hac de re certior evederet Dr. Veehof, quandam aquae quantitatem, codem modo praeparatae Amstelodami in tecto aedium, ab Exp. Craanen rogavit et accepit, quae dein Groningae in Laboratorio Chemico examinata, affusa solutione succi Lakmoes, manifesta acidi liberi indicia prae-huit.

50 Ut porro aquam hanc, Amstelodami paratam, cum aliâ compararet, sequens cepit experimentum. Quatur sumsit vascula ejusdem capacitatis et formae, et in singula instillavit guttas sex Solutionis Saturatae succi Lakmoes. In 1m immisit aquam pluviam, in 2m aquam puram, quam Groningae, modo saepius jam memorato, aëre atmosphaerico miscuerat, in 5m aquam, codem modo in vicinià Salinae tractatam, et in 4m denique aquam, ab Expert. Craanen missam. Immissa autem singularum aquarum quantitas fuit aequalis duabus unciis. - Aqua in 1° et 2° vasculo nullam subivit mutationem, et in 3º parum mutata fuit, colore aliquatenus ad rubrum vergente; in 4° autem aqua (Amstelodamensis) indolem manisesto acidam monstravit, ita ut post aliquot temporis puncta aequabili rubore perfusa conspiceretur aqua.

Hoc experimentum ter repetitum suit eodem plane cum eventu; ideoque credit nullum relinqui dubium, quin acidum liberum in atmosphaera Amstelodamensi reperiatur.

4º Ope Nitratis argenti hasce examinavit aquas, quo in aquâ Amstelodamensi praecipitatum longe copiosius fuit exortum quam in aquâ, in horto Laboratorii Chemici paratâ. Aqua vero, prope fabricam salinariam tractata, magis ad Amstelodamensem accedebat, vix tamen dimidiam sedimenti partem exhibens.

5° Muriatis barytae ope Aqua in 1°, 2° et 5° vasculo vix aliquam, sed aqua Amstelodamensis insignem praebuit sedimenti copiam, longe tamen minorem ea, quae ope Nitratis argenti ad fundum ceciderat.

Acidum itaque sulphuricum etiam adesse in atmosphaerâ Amstelodamensi, haud dubitavit Doct. Veehof, illudque derivavit ab hydrogenii sulphurati abundantià, ibi obvià, quod per se acidi habet indolem, et in aëre calido aestivo sensim in acidum sulphurosum, ac sulphuricum probabiliter, transit; dum praeterea ex caminis continuo fumus elevatur, qui acidum continet sulphurosum, ortum ex acido sulphurico Sulphatis calcis, quod, ope carbonii decompositum et terrà calcarea liberatum, in Sulphur et acidum Sulphurosum transit, et in magnis urbibus, ubi cespites et lithautraces foco apponuntur, sensim oxygenio saturatur et per atmosphaeram dispergitur, jungeus se terrae calcareae et magnesiae, in atmosphaera praesentibus.

148 Dr. Driessen über Salzsäuregehalt

Notandum porro, Alcali causticum in aquâ Amstelodamensi sedimentum excitasse longe copio-siús, quam in aquis, eodem modo Groningae tractatis.

6° Acidum vero illud liberum Doct. Veehof videtur muriaticum, quod ex maris et Yae fluvii superficie solis calore extricatur. ob Muriatis magnesiae praesentiam, quod leni calore acidum dimittit; acidum enim pyro-lignosum, et forte pyro-tartaricum, quod ex caminis exhalat, ad naturam aceti accedunt, et nec Nitras argenti nec Murias barytae decomponunt. Si vero aliquid acidi tartarici in fumo daretur, et hoc fecisset sedimentum, illud acido nitrico dissolutum seu decompositum fuisset, quod haudquaquam contigit, ut, iteratis experimentis, Clar. Driefsen observaverat.

phaerà Amstelodamensi dari copiam satium terrestrium, quae, saltem Murias calcis, probabiliter decomponi possunt a Carbonate plumbi, quo tecta, canales et alia, quae ad aquae derivationem faciunt, obducuntur; cum praeterea acidum, quod quidem in primis respiciendum, detur liberum; cumque ideo Murias plumbi, calido praesertim aestatis tempore generari et sic plumbi venenum cum aqua pluvià communicari possit, — vix dubitandum Doct. Vecho f videtur, quin in hac re quaerenda sit causa praecipua, cur Amstelodami magis, quam in vicinis urbibus, Colica Saturnina observetur.

ģ. 5.

Deinde autem Cl. Driessen, quocum aestate anni 1809 in Provinciem, quae Hollandiae nomine insignitur, profectus eram (cum aliqui Chemici Amstelodamenses experimentis, a Viro Clar. anno 1800 Amstelodami et dein a Doct. Ve eh of Groningae institutis, nondum plane convicti essent de Acidi Muriatici liberi praesentià in atmosphaerà Amstelodamensi), haec experimenta in ipsà maris superficie, et sic procul ab omni urbium, caminorum, aliorumve corporum exhalatione, repetenda censuit.

Redeuntes igitur per sinum Maris Germanici (Zuiderzee), et debito instructi apparatu, aquam depuratam millies, imo longe pluries, ex uno vase vitreo in alterum essudimus in altà puppi stantes, dum secundos habuimus ventos, ideoque nulla ipsius navis hominumve essuvia aquam attingere eamque conspurcare potuerunt. Aquam hanc, continuà illà transsusione particulis, aëri marino inhaerentibus, sic imbutam, dein examinavimus, Acidique Muriatici liberi signa haud dubia deprehendimus.

Absolutà trans mare navigatione, Harlingam ingressi Pharmacopolam Expertissimum J. W. Ruitinga adiimus, qui, adhortante tunc Viro Clar., procul ab Harlingâ postea in aggeribus altioribus ad maris, tanto impetu in regionem hanc irruentis, injurias avertendas positis, indefesso labore et curâ saepius, sed semper perstante diuturnâ coeli siccitate, haec experimenta repetiit eodem plane nor sine eventu. — Observavit praeterea hicce Vir, quod color coeruleus solutionis succi Lakmoes ab aquà, modo descripto particulis aëris marini imbutâ, in primis afficeretur, si post diturnam aëris siccitatem majori aestu ferveret mare. — Cum haec instituerit experi-

350 Dr. Driessen über Salzsäuregehalt

menta, semper ad id attentus fuit, ut facerentur vento a mari adventante, ne vicinae Urbis fumus vel salinarum vapores experimentorum eventum redderent dubium.

Acidum hoc Muriaticum a decomposito Muriate magnesiae originem ducere, huicque decompositioni majorem caloris gradum favere, monitu vix opus esse censet Cl. Driefsen; cum illud quotidio observemus in Salinis, in quibus vapor, e salsugino ebulliento assurgens, Acido Muriatico semper maxime scatet.

His etiam experimentis omnino confirmari denique autumat Cl. Driessen sententiam suam, primo a Doct. Paping propositam, hujus nempe acidi, quod cum aquà pluviali sic communicatur, praesentiam in atmosphaera, hujusque actionem in plumbum tectorum et aquae ductuum aedium, forte habendam esse unam e causis, ob quas Colica saturnina Amstelodami tam frequenter saeviat. - Si tandem facultatem aquae marinae resolventem et septicam respiceret ac ingentem animalium numerum, quae continuo in magno hoc naturae Laboratorio percunt et ad principia sua quasi redeunt, Clar. Driessen a veritate non aliaum videtur, quin in hac Acidi Muriatici separatione et in aëre marino praesentià quaerenda sit causa, ob quam aër nocivo putridarum harum exhalationum effectu aliquatenus immunis evadat *).

⁴) Quae in hac f. tradita sunt, a Cl. Driefsen in Ecuige Natuur - en Scheikundige Waarnemingen die 2 Juli 1810 sunt communicata cum Clar. Reinwardt, Prof. Chemiae Amstelodami, et publici juris

§. 6.

Doct. H. W. van Rossem *), de aquâ pluviali disserens, Clar. Praeceptoris experimenta commemorat et ex his concludit, nemini dubium relinqui posse, quin Acidum Muriaticum non solum in Atmosphaerâ Amstelodamsi, verum etiam Groningae et in aliis etiam Locis a mari magis remotis, possit reperiri, atque hine cum aquâ pluviali communicari.

Huic autem Viro Doct. non licuit in aquâ pluviali, quam anno 1810 examinavit Groningae, Acidum Muriaticum (liberum) detegere, cujus rei ratio illi esse videtur, quod acidum hoc minus hiemali quam aestivo tempore in aëre deprehendatur, et praeterea aqua, quam indagaverat, collecta fuisset post diuturnam pluviam, quando, ne quidem aestivo tempore, Acidum Muriaticum reperiatur, ubi Expert. Craanen **) observavit.

Quamvis jam e vapore, in Salinis ***) e salsugine ebulliente assurgente et manifesto Acidum Muriaticum continente, et experimentis, in vicinià Sa-

facta in hujus Viri Clar. Tydschrift voor Natuurkundige Wetenschappen en Kunsten. Amst. 1812. No. II. pag. 288 - 290.

^{*)} In Diss. Chemico - Med. inaug. de Aquâ. Gron. 1810. pag. 43 et 44.

^{**)} Conf. 5. 3.

^{***)} In Salinia nostria Sal commune sive ciberium, ex aliis
regnie allatum, ope aquae marinae depuratur, et hoc
modo major Muriatia magnesiae copia Sali cibario tribultur, dum Lixivium residuum harum Salinarum permultum Muriatia magnesiae continet.

152 Dr. Driessen über Salzsäuregehalt

linarum institutis, satis constet, Acidum Muriaticum caloris actione posse expelli et in auras attolli; inde tamen non sequitur, tale quid etiam in aquà marinà fièri Solis actione. Hoc vero ita esse, prorsus mihi probare videtur aliud experimentum, quod cepit Doct, van Rossem. Vas nempe satis amplum, aquà marinà recens haustà repletum, die calido Solis radiis exposuit, et dein supra hoc vas aquam puram ex una lagenà in alteram continuo transfusit, quando in aquà manifesta Acidi Muriatici indicia invenit.

§. 7.

Doct. D. Craanen **) de aquà pluviali, veneno plumbi corruptà, et de causis, ob quas aqua
haec interdum plumbo inquinetur, agens eam fovet
sententiam, quod saepissime quibusdam in locis aliqua,
licet admodum parca, Acidi Muriatici, com Sodà et
Magnesia juncti, quantitas in aëre admosphaerico adsit, quae hoc in statu in plumbum tectorum aedium
nu!los, saltem non momentosos, exserit effectus nocivos; quod vero, si acidum hoc sit liberum, nullis
aliis corporibus conjunctum, res longe aliter se habeat, acidumque hoc tunc, adjurante aquà, efficaci-

^{*)} L. c. pag. 44. in nota 56.

Verhandeling over de vergiftiging van Regenwater door Lood (quae Commentatio nemismate aureo coronata est a Societate Scientiarum Harlemensi, et invenitur in Natuurkundige Verhandelingen van de Holladache Maatschappy der Wetenschappen te Haarlem, 1814. D. p. St. 1.), psg. 15. — 155.

ter, quamvis lente, in plumbum tectorum et aquae ductuum aedium agat, instar aliorum quorumdam acidorum plumbum in oxydum et dein in sal neutrum mutet, quod aliquatenus, licet parum, magis autem aliis insuper acidit accedentibus, ab aquâ solvitur. Hacc Acidi Muriatici actio Viro Doct. tantum adesse videtur aestate et cum major atmosphaerae calor observatur; quae tamen perpetuo etiam obtingit, minori licet aëris calore, si major hujus acidi liberi copia aëre atmosphaerico contineatur.

Statuit porro, fontem Acidi Muriatici liberi, quod in atmosphaera ejusmodi urbium ac locorum, quae in maris vicinià sunt sita, fere semper aestate invenitur, probabiliter quaerendum esse in aquae marinae vaporibus, qui, Muriatis Sodae sed pracsertim Muriatis magnesiae divites, adjuvante Solis calore sic mutantur, ut Acidum Muriaticum evadat liberum et cum aëre atmosphaerico communicetur. In locis itaque ad mare sitis acidum hoc, aëre atmosphaerico contentum, diutius breviusve supra aedes vagatur, prout in talibus urbibus vel pagis major minorve incolarum frequentia et prout aëris atmosphaerici motus magis minusve incitatus sit. -Quando aestate aër valde calidus et diu siccus suit, effluvia haec Acidi Muriatici in primis in atmosphaera horum locorum deteguntur, si vero pluat, acidum hoc pluvià aufertur et sic ex atmosphaerà escit. Simulac autem coeli siccitas redeat et aliquandiu duret, acidum hoc iterum apparet, et ila perpetuo esfectus suos adeo nocivos, tempore aestivo, 'in plumbum tectorum exscrit.

254 Dr. Driessen über Salzsäuregehalt

Cum vero hoc acidum non ubique, sed tantum in locis, non multum a mari remotis, in atmosphaerà observetur, acidum hoc a Viro Doct. non habetur causa generalis, sed tantum specialis sive aliquibus solumnodo locis propria, attamen valde momentosa, ob quam aqua pluvia etiam veneno plumbi vitiari possit.

£ 8.

Ea itaque omnia, quae jam tradita sunt, huc redeunt.

- 1º Caloris actione Acidum Muriaticum a basi sua avellitur, et vapor, e Salsugine ebulliente assurgens in Salinis, hanc ob causam acido hoc scatet (§: 5.).
- 2º Ob vaporem hunc acidum aër atmosphaericus in Salinarum nostratium vicinià magis minusve Acido Muriatico abundat, ita ut ejus praesentia Reagentibus sit detecta (§. 4.).
- 5° Non solum ex tali salium muriaticorum solutione saturatiori, verum etiam ex ipsà aquà marinà Acidum Muriaticum expellitur et in auras attollitur (§. 6.).
- 4° Cui faciendo jam sufficit solis actio (§. 6.).
- 5° Aestivo hinc tempore aër atmosphaericus, oceani superficiem tegens, adjuvante sole semper hoc acido imbuitur, quod etiam experimento (§. 5.) patuit (§. 5 et 7.),

- 6° ideoque, favente venti directione, atmosphaeram in locis, non multum a mari remotis, uti Amstelodami (§. 5.) et prope Harlingam (§. 5.), aliquando etiam in locis a mari remotionibus, uti Groningae densis oborientibus nebulis (§. 3.), Acido Muriatico praeditam observarunt.
- 7º Hujus acidi copia in maris atmosphaerâ eo major est, quo major et diuturnior est aëris atmosphaerici calor et siccitas (§. 5 et 7.), et quo vehementius mare movetur (§. 5.). Increscere etiam debet in locis aliquatenus a mari remotis, si diutius ventus e mari in terram feratur.
- Nero videtur ex Muriate magnesiae, quod acidum suum facillime dimittit, in aquà marina abundat, une cum vapore aquae e mari elevatur in auras, ibique solis actione acidum suum aëri atmosphaerico cedit (§. 2. 4. et 5.).
- 9° Acidum hoc mox post pluviam non amplius observatur, quia Acidum Muriaticum cum aquâ pluviâ conjungitur et una cum pluviâ in terram descendit (§. 5. et 7.). Redit interim, simulac calor aëris et siccitas redeunt (§. 7.).
- aëre atmosphaerico obviis, in salia neutra conjungitur, in aquâ pluvià talium locorum dein reperiunda (§. 7.), vel liberum manet (§. 7.), quando in plumbum tectorum agere potest et cum aquâ pluvià communicare plumbi venenum (§. 2. 3. 4. 5 et 7.), cujus copia eo major minorve est, quo aëris atmosphaerici motus magis minusve sit incitatus (§. 7.). Hinc

Journ, f. Chem. N. R. 6. Bd. 2. Heft.

156 Dr. Drie sen über Salzsäuregehalt etc.

aliquibus in locis causa est inquinamenti plumbi aquae pluvialis (§. 7.).

tenus immunis èvadit nocivo putridarum exhalationum effectu, quae, facultate aquae marinae septică et resolvente, ex ingenti animalium numero, quae in Oceano pereunt et resolvuntur continuo, exoriuntur. Beitrag zur Kenntnis der Hallischen Brunnenwasser und Prüfung der Hallischen Luft auf Salzsäuregehalt;

YOM

Dr. W. Meissner.

Lur medicinischen Topographie eines Ortes gehört ohnstreitig wohl auch die nähere Kenntniss seiner Brunnenwasser, welche, wie ältere und neuere Erfahrungen bezeugen, bald größeren, bald geringeren Einfluss auf den menschlichen Organismus haben. Vorzugsweise rechne ich hierher dasjenige Brunnenwasser, welches seinen Ursprung einer Quelle verdankt, denn dieses scheint in Hinsicht seiner Mischungsbeschaffenheit constanter zu seyn, während das sogenannte Schwitzwasser mehr oder weniger veränderlich ist. Ersteres nun trägt gewöhnlich das Gepräge der Gebirgsformationen, aus denen es entspringt, an sich, indem es hei seinem Durchströmen diejenigen Bestandtheile auflöst, welche theils dazu geschickt, theils der größeren Menge nach darin vorhanden sind. Kalk, Thonerde, Bittererde, Kieselerde, Alkalien und Eisen in Verbindung mit Säuren oder frei, sind die Edukte dieses Prozesses, von denen, nach dem Grade ihrer Auslöslichkeit und

Mächtigkeit, das Wasser bald mehr, bald weniger aufnimmt.

Die Hauptformation der Gegend von Halle ist die alte Sandsteinformation, in welcher die Steinkoblen und Porphyrhildungen das Uebergewicht haben; ihr untergeordnet sind die jüngeren Sand - und Kalksteinbildungen, welche vorzüglich die Salzquellen führen, und die Braunkohlenformation. Diese verschiedenen Gebirgsbildungen und ihre Glieder scheinen nun wesentlichen Einfluss auf die aus ihnen entspringenden Quellen zu hahen. Zuerst finden wir gegen Westen, wo an den Usern der Saale die Zwischenbildung des eigentlichen Muschelkalks und bunten Sandsteins sich befindet, das Quellwasser stark mit salzsauren Salzen geschwängert, sowohl auf dem rechten Saaluser, wo die eigentlichen Salzquellen sich befinden, als auf dem linken, verrathen die Brunnenwasser schon durch den Geschmack, noch mehr durch die starken Niederschlage mit salpeter und schweselsauren Silberauslosungen diesen Gehalt auffallend, wohei die schweielsauren Salze zurückgedrängt erscheinen. Eben diels zeigt sich auch, jedoch geringer, in dem westlichen Theil der südlichen Vorstadt Glaucha; jedoch finden wir hier schon Quellwasser von ganz anderer Beschaffenheit. der Behausung des Stadtraths Meier befindet sich namlich eine Quelle, welche wegen ihres Kohlensäure - Eisen - und sonstigen Salzgehaltes zum Baden benutzt wird. Diese enthalt nach meiner Zerlegung in einem Pfunde à 16 Unzen:

kohlensaures Gas . . 2.55210 K.Z. salzsaure Bittererde . . 0,21250 Gr.

über die Wasser zu Halle.

159

salzs	aures	Nat	tron	•	•	•	o, 69575 Gr
schw	efelsa	ure	Bitter	erd	e	,	0,36215
-	-	-	Natro	n	•	•	1, 29140
• 🕳	-	-	Kalk		•	•	0,96150
kohle	ensau	ren	Kalk		•	•	2,41929
-	•	-	Bittere	erde	•	•	0,61975
•	-	-	Eiseuc	xy	dul	•.	0,58255
Tho	nerde	•		•	•	•	0,20625
Kiese	elerde		•	•	•	•	o, 58750
Extr	aktiv	stoff	• •	•	• .	•	0,01250
salzs	auren	Ka	lk Spu	ren			

Auf der östlichen Seite der Vorstadt, sowie der Stadt selbst, findet man nun ein reineres Brunnen-wasser; die schwefel- und salzsauren Salze scheinen sich darin mehr ins Gleichgewicht gesetzt zu haben, obgleich es auch hier noch Brunnen giebt, worin Letztere etwas vorherrschen. Als Beleg überhaupt möge die Zerlegung des Quellwassers dienen, welches dem hiesigen berühmten Waisenhause zugeleitet wird, und das mit zu den reinsten gezählt werden muß; dieses enthalt in einem Pfunde à 16 Unzen:

,	dioses chinate in cinetit L	Lun	de a 10 Chbe
	kohlensaures Gas	•	1,52870 K.Z.
	salzsauren Kalk	•	o, og 489 Gr.
•	Bittererde .	•	0, 25823
	Natron	•	0,47500
	salpetersaure Bittererde	•	0, 15516
	schweselsaures Natron	•	1,52211
,	Bittererde	•	0,00915
	Kalk .	•	0,71875
	kohlensaure Bittererde	•	0,78535
	Kalk		2,66795
	Eisenoxydul		0,00125
	_		-

160

Meissner

Alaunerde .	•	•	•	•	0, 02500
Kieselerde .	•	•	•	•	1,75000
Extraktivstoff	•	•	•	•	0, 15625

Auffallend zeigt sich in diesem Brunnenwasser ein geringer Gehalt eines salpetersauren Salzes, wodurch es sich an das Berliner von Marggraf (dessen chem. Schriften B. 1. S. 291), das Stockholmer von Berzelius (Schweiggers Journ. B. 11. S. 503) und das Königsberger von Dulk (Berl. Jahrb. f. d. Pharm. Jahrg. 25. S. 565) zerlegte, sowie einige ungarische Brunnenwasser anschließt. Die Gegenwart des salpetersauren Kalkes konnte ich nicht mit Gewissheit erkennen, um sie näher bestimmen zu können.

Die Brunnen in der Mitte der Stadt wechselu sehr in Hinsicht der Menge der Bestandtheile, so dass einige bald mehr bald weniger Salze enthalten. Zu den Ersteren gehört ein solcher nicht weit vom Markte besindlicher Brunnen, welcher mir solgendes Resultat der Zerlegung gab, und zwar in einem Psunde:

0 (, 0)	
kohlensaures Gas	. 5,9951 K.Z
salzsauren Kalk	. 0,0037 Gr.
Bittererde .	. 2,0952
Natron	. 2,9940
schweselsaures Kali	. 4,:-55
Natron .	. 6,9953
Bittererde	. 0,1000
Kalk	. 1,0575
kohlensauren Kalk	. 4,5285
Bittererde	. 0,5 1 95
Eisenoxydul	. 0,8626
Alaunerde	• 0,0416
Kieselerde	. 0,1250

Wir finden in diesem Quellwasser einen ziemlich beträchtlichen Kaligehalt, eine Thatsache, worauf schon Bergman bei seiner Zerlegung der Quellen bei Upsala aufmerksam machte, und die erst
neuerlich wieder von Wollaston in Anregung gebracht ist, indem er den Kaligehalt des Mecrwassers nachwies. Vogel fand das Kali in der Soole
von Rosenheim und dem Steinsalze von Berchtisgaden und Hallein, so wie ich schon voriges Jahr in
der Soole des hiesigen deutschen Brunnen.

Die Quellen der Vorstadt Neumarkt verhalten sich, im Ganzen genommen, auf ahnliche Weise, und zeigen bald größeren, bald geringeren Salzgehalt. Auch entspringt hier im östlichen Theile, eine der oben angeführten Meier'schen in ihrer Zusammensetzung ähnliche Quelle.

Wir sehen also im Allgemeinen, das das Hallische Quellwasser mehr oder weniger durch aufgelöste Salze verunreinigt ist, unter welchen die salzsauren die vorherrschenden sind.

Durch die neueren Untersuchungen der Seelust veranlasst, erhielt ich die Ausforderung, auch die hiesige Lust, vorzüglich in der Nähe der Salzkothe, einer chemischen Prüsung zu unterwersen, und die Frage zu lösen: ob in der Nähe von Salzquellen die Lust kleine Antheile von Salzsäure enthalte.

Zu diesem Zwecke liess ich nun mehrere große mit reinem Wasser gefüllte Glasslaschen, an einem heiteren Tage bei 28,0 Barometer und + 16° R. Thermometerstand, in der Nähe der hiesigen Salz-kothe entleeren, und schüttelte eine solche, vier Maaß Wasser haltende, mit der Luft angefüllte Flasche, einige Zeit ununterbrochen mit einer schwachen Auslösung des salpetersauren Silbers. Ohnerachtet nun dieser Versuch mehrmals wiederholt wurde, so zeigte sich doch bei keinem eine bemerkbare Trühung der Silberauslösung.

Hiernach wäre also die Abwesenheit der Salzsäure hinlänglich dargethan, und zugleich wahrscheinlich gemacht, dass ihre Gegenwart durch grössere Flächen von Salzwasser, als die der noch ausserdem überbauten Salzquellen bedingt wird. Der unsere Salzquellen zunächst umgebende Boden, ist zwar auch mit Salz durchdrungen, welches man ihn zu manchen Zeiten ausschwitzen sieht. und man hätte daher wohl vermuthen konnen, daß hier die Lust an heiteren Tagen etwas Salzsäure ausnehmen würde, zumal da er. von der Mutterlauge der hiesigen Soole durchdrungen, gewiss auch einen Antheil der leicht zersetzharen salzsauren Salze enthalt; die obigen Versuche beweisen jedoch das Gegentheil. In der Nähe von Gradierhäusern, wo eine beständige Verdampfung der Soole statt findet, würden genaue Prüfungen vielleicht eher ein günstiges Resultat geben.

Den Kohlensäuregehalt unserer Lust bestimmte ich durch Schütteln eines angemessenen Volums derselben theils mit Kalk. theils mit Barytwasser, und erhielt in mehreren Versuchen 0,009, zweimal auch 0,002.

Prüfung der Hallischen Luft.



Um das Verhältnis des Stickgases zum Sauerstoffgase auszumitteln, bediente ich mich eines guten
voltaischen Endiometers; bei zwölf Verpuffungen
fand ich es nach den nöthigen Correktionen stets
wie 79:21, und nur bei einer 79,1:20,9. Die zur
Kontrolle östers angestellte Prüfung mit einer kalt
bereiteten Auslösung des Schweselkalium, gab mir
ein gleiches Resultat.

164

Analyse zweier Stilbitarten nebst einigen Anmerkungen

YON

Dr. Du Menil.

Stilbitspath von Dalsmypen Nr. 3. *)

Hisingern verdanken wir zwei Analysen des Stilbits, die eine des dodecaedrischen lamellosen von Rodefjiordshamm, und die andere, des mit Sauren gelatinirenden sandigen Stilbits von Fahlun. In letzterem, welcher 60 Siliciumoxyd und 11,6 Wasser in hundert enthielt, erkannte Berzelius durch Berechnung CS³ + 5 AS³ + 4 Aqv. (Schweigger's Journal 12. B. pag. 55) in ersterem, welcher auf hundert aus 58 Siliciumoxyd und 16,4 Wasser bestand CS³ + 5 AS³ + 6 Aqv. (A. a. O. B. 25. pag 35 und von Anwendung des Löthrohrs pag. 254). — Nach ebendemselben giebt aber die Vauquelinsche Analyse des Faroër Stilbitspaths die Formel CS³ + 5 AS² + 8 Aqv. Diese große Verschiedenheit in ein

^{*,} Diese Zahl bezieht eich auf die Analyse aweier verschiedener Stilbite von Dalsmypen, welche nebst andern von
eben diesem Fossile in meiner tentschen Fortsetzung
chemischer Untersuchungen u. e. w. abgehandelt sind.

und der nämlichen Gattung, von zwei so bewährten Chemikern untersucht, ließ mich hoffen, ahuliche Mischungsverhältniße in den zahlreichen Faroër Stilbiten anzutressen, welche ich durch die Güte des verdienstvollen Grafen Vargas Bedemar zur Analyse bekam.

Einige Kennzeichen.

Das Fossil, mit welchem ich den Anfang meiner Untersuchungen machte, hatte folgende Eigenschaften: Es erschien als eiformiger, an einer Seite völlig abgerundeter Klumpen, welcher, wie man auf dem Bruche sah, aus halbzolllangen Büscheln von blättrichen Strahlen verworren zusammengesetzt, also Strahlstilbit war *).

An einigen Stellen der glatten Oberstäche desselben bemerkte man, mit Grünerde ausgesüllte Vertiefungen: Diese Substanz hatte sich selbst in die Zwischenräume der Lamellen eingedrängt, so dass sie ihren Glanz dadurch nicht verlohr, und mit selbiger abgetrennt werden konnte. Die erwähnten blättrichen Strahlen verriethen an einigen ihrer Flächen Glas, an andern einen starkern, dem Permutterglanz sich nähernden Glanz.

Dieser, wie überhaupt sämmtliche Stilbite, waren leicht zersprengbar und zerreiblich.

'Seine Gewichtigkeit betrug 2,14.

^{*)} In diesem Krystallgehäuse befand sich ein Abschnitt vom Cubus, 1/2 Zoll im Durchmesser; wahrscheinlich eines dem Stilbit verwandten Fossils, von in das Gelbliche schielender Farbe und blättrichem Gefüge.

Du Menil

Was mich übrigens zur Analyse dieses Exemplars noch vermochte, war die besondere Reinheit desselben, von der ich mir also völlig überzeugende Resultate, in Hinsicht der Natur seines Alkalis, und Aufschluß über den früher von mir bei andern Dalsmypischen Stilbiten gefundenen Ueberschuß in der Bestandtheilssumme, versprechen konnte.

Vorläufige Versuche.

Vor dem Löthrohre blahete er sich stark auf und gab ein blasiges undurchsichtiges, mit Sodinmoxyd aber ein klares Glas.

Zu Hirsekorns großen Stücken verkleinert und einem hinreichenden Rothglühfeuer ausgesetzt, verlohr er 18,75 pro Cent, die jedoch nicht völlig für Wasser gehalten werden können, da sich ans diesem Fössile, wie ich mich überzeugte, ein Fluidum austreihen läßt, welches die Farbe des mit Essigsäure gerötheten Lacmuspapiers wieder herstellt und einen starken brenstigen Geruch ausstößt. Es hatte sich nach dieser Operation um das doppelte Volum vergrößert.

Ein Krystall desselben, 24 Stunden lang in concentrirte Salzsäure gelegt, behielt zwar seine Gestalt, ließ sich aber mit den Fingern zu Pulver drücken, und hatte seine in dieser Säure auflöslichen Bestandtheile eingebüßt.

Analyse.

a.

Hundert Gran des seingeriebenen Stilbits mit Salzsaure von 1,5 Gewichtigkeit zwei-Tage lang in einer Wärme von 70° Ceth. ausgesetzt, bildete eine ölähnliche halbdurchsichtige Flüssigkeit, die mit Wasser übergossen, alsbald ihr gleichsam aufgelöstes Siliciumoxyd fallen, und sich dann klar und leicht filtriren lies *). Letzteres betrug wohl ausgeglühet 52,25 Gran.

Ь.

Die Auslösung durch das Ausspühlen mit heißem Wasser von erwähntem Oxyde völlig getreunt, setzte durch Ammoniak häusiges Aluminiumoxyd ab. Dieses so lange gewaschen, bis das Durchlausende keine Trübung mehr mit Oxalsaure zeigte, wog nach dem Glühen 18,75 Gran und war weiß.

C.

Das Calciumoxyd des Fossils wurde mit oxalsaurem Ammoniak gefallt, und das Pracipitat bis zur
Zersetzung der Oxalsaure gegliihet, dann in Salzsaure
aufgelöst, hierauf mit Schwefelsaure in Gyps verwandelt und abermals so stark erhitzt, daß alle vorwaltende Saure verflüchtigt werden mußte. Der Inhalt des Tiegels wog 16,75 = 6.95 Gr. reinen Calciumoxyds.

d.

Den Alkaligehalt fand ich, indem ich die von besagten Suhstanzen hefreiete Flüssigkeit, im Porcel-

^{*)} Bei den derben Apophylliten ist dies in der Regel nicht der Fall, das trübe Filtrat klärt sich erst nach langem Stehen: Man thut daher wohl (um die Arbeit zu verkürzen), die trübe Flüssigkeit abzugießen, und das Calciumoxyd daraus zu fällen, da dann das Siliciumoxyd aus dem Präcipitat leicht zu scheiden ist.

ġ

langefäße zur Trockne abrauchte, und den Rückstand so lange erhitzte, his er eine graue Farbe annahm, also einen großen Theil der Ammoniakalsalse eingebüst hatte; er liess sich dann nach einigen Stunden bequem ablösen, und gab abermals, über Feuer behandelt, ein weißes Salzgemisch an Gewicht 5,25 Gran, welches, mit Wasser getränkt, Calciumoxyd fallen liefs. Letzteres vermehrte sich durch den Zusatz von kohlensaurem Ammoniak ansehnlich, und wurde mittelst wiederholtem Uebergießen mit heissem Wasser und beliutsamen Abtröpfeln desselben u. s. w. rein dargestellt: es wog o.-5 Gran = 0,41 Calciumoxyd. Der eigentliche Salzgehalt mußte demnach 4,5 Gran betragen, was sich auch bestätigte, als er von seinem Auflösungsmittel in der Hitze befreiet war. Von Neuem in wenigem Wasser gelöst und mit Weinsteinsäure versetzt, bemerkte man am solgenden Tage nur Spuren von abgesonderten sauren weinsteinsaurem Kaliumoxyd, weshalb hier süglich Sodiumoxyd *) allein berechnet werden kann = 2,59 Gran.

Die Analyse gab also . . . Sauerstoff
Siliciumoxyd 52,25 — 26,28
Aluminiumoxyd 18,75 — 8,78
Calciumoxyd 7,56) 1,96 2,57
Sodiumoxyd 2,59 0,61
Wasser 18,75 — 16,68

^{*) 1000} Gran des Stilbits von Vagoë auf seinen Alkaligehalt geprüft, lieferten ein Natronsalz mit sehr weniges Kali, hiervon a. a. O. ein Mehreres.

Die Formel für das von Vauquelin analysirte Fossil ist also mit einiger geringen Veränderung auch hier nahe anwendbar und folgende $\binom{N}{C}$ S³ + 5S² + 6Aqv.

Um dem Resultate die höchste Genauigkeit zu ertheilen, wurden im Laufe der Arbeit sämmtliche Filter verbrannt, und nach Abzug (der Bestandtheile) ihrer Asche, der geringste Rückhalt der verschiedenen Substanzen sorgsaltig ausgesucht und bestimmt.

Lamelloser Stilbitspath von Dalsmypen Nr. 4.

Der Stilbit, welcher jetzt an die Reihe kam, bestand aus einem sechs Linien hohen ungleichen Haufwerke von Krystallen, die an der Obersläche die zugeschärsten Endslächen des lamellensormigen dode-caedrischen Stilbits blicken ließen, und, genauer betrachtet, einer sechsseitigen Tasel zu gleichen schienen. Zerbrach man diese Gruppe, so zeigten sich die Krystalle derselben, als in verschiedener Richtung unter und übereinander liegend; Sie bekleidete das mit vielen kleinen schwarzen Punkten versehene mandelartige Gestein der Faroër Inseln.

Vor dem Löthrohr verhielt er sich wie obiger. Im Glühen wurde er um 18,50 pro Cent leichter, und nahm nun um ein dreifaches Volum zu.

Sehr fein gepulvert und anhaltend mit Salzsaure digerirt, hinterließ dieses Fossil 55,25 Gran Silicium-oxyd, die Auflösung gab hierauf an mit Ammoniak gefälltes Aluminiumoxyd 17,25 Gran, und durch oxalsaures Ammoniak und Verwandlung in Gyps 16,27 Gran = 6,74 Calciumoxyds. Im Rückstande blieb ein Pulver, welches 4,5 Gran wog und wie

oben behandelt, i Gran kohlensaures Calciumoxyd = 0,56 Caleiumoxyd und 5,5 Gran Kochsals (mit Spuren von Kaliumoxyd) = 1,85 Gr. Natroniumoxyds darbot. Die Zusammensetzung ist also

		8	Sauersoff
Siliciumoxyd	55, 25		27,78
Aluminiumoxyd	17,25	-	8,05
Caiciumoxyd	7,50	2,04	1 - 5.
Sodiumoxyd ,	1,85	0,47	2,51
Wasser	18,50		16,68
-	99,95		

Obgleich sich von diesem Fossile, welches der verdienstvolle Krystallograph, Herr Prof. Weiss aus Berlin (der mich mit seinem Besuche hier so hoch erfreute) als besonders zur Analyse geeignet aussuchte, erwarten ließ, daß der stöchiometrische Calcul vollkommen aushalten werde, so läßt es sich doch weder als $\binom{N}{C}$ S³ + 5S³ + 6 Aqv. noch als $\binom{N}{C}$ S³ + 5S² + 6 Aqv. genau construiren.

Ist hier vielleicht auch anzunehmen, daß die Salzsäure etwas Siliciumoxyd mit auslöse, und daß dieses in das Aluminiumoxyd übergeführt werde, wie es nicht ohnmöglich ist, so kann doch das dadurch bewirkte Misverhältnis nicht so klein seyn, daß die Berzeliussche Formel anwendbarer würde. Lassen wir das Sodiumoxyd als übergemengt unbeachtet, wie jener große Chemiker es that, so würde folgendes Verhältnis der Bestandtheile daraus hervorgehen:

			Sauerstoff
Siliciumoxyd	48,64	_	24,48
Aluminiumoxyd	15, 10	_	6, 12
Calciumoxyd .	7,30	_	2,04
Sodiumoxyd .	1,85		
Wasser	18, 5o		
	89,19	_	

wobei aber ein großer Desekt von 10,81 entsteht. Näher kommen wir der Wahrheit durch die Annahme. dass der Sauerstoff im Calcium und Sodiumoxyd als Einheit betrachtet werden müsse, namlich

•		5	aucrato
Siliciamoxyd	59, 88	_	50, 12
Aluminiumoxyd	16, 12	-	7,53
Calciumoxyd	7,50	_	2,51
Sodiumoxyd	1,85	_	4,01
Wasser	18,50		
	103,45.	•	

Wie läßt sich aber jener Ueberschüß vertheidigen? Denn wenn man selbst weniger Calcium- und Sodiumoxyd, etwä eine Quantität, die 2,40 Gran Sauerstoff enthielte, berechnen wollte, um dadurch 200 Gran als Resultat zu erhalten, so würde doch die Summe des auf diese Art gefundenen Aluminium- und Siliciumoxyd, immer bedeutend größer seyn, als die, welche die wirkliche, in diesem Falte untrügliche Analyse gegehen hat.

Obiges und die Ucherzeugung, es liege nicht an mir oder der Methode, wenn meine Resultate nicht genau mit den stöchiometrischen Gesetzen übereinstimmten, nöthigen mich zu glauben, die verschie-

Journ. f. Chem. N. R. 6, Bd. 2, Heft.

denen Fossilien werden nur dann ein vollkommen stöchiometrisches Gemisch zeigen, wenn sie die ihnen eigene Hauptkrystallform an sich tragen. Diesen Ansichten zufolge ließe dann jede Nebenform Anomalien in dem besagten Verhältniß erwarten, so daß das Resultat strenge Anwendung des Calculs nicht erlauben würde. Jeder Chemiker, der also nicht fruchtlos arbeiten will, und die philosophische Mineralogie und Chemie wirklich zu bereichern sich bestrebt, müßte daher, um der Wahrheit auf die Spur zu kommen, mehr als jemals die Eußere Form beachten, und damit er nicht fehl gehe, weil non omnia possumus omnes, wo es nur irgend nöthig ist, einen bewährten Krystallographen zu Rathe ziehen.

Dass übrigens ein Fossil sast sammtliche Kennzeichen seiner Gattung, und dennoch übergemengte Bestandtheile in geringer Menge haben könne, ist nicht unglaublich. Im Schoosse der Erde sind gewiss nicht immer alle Bedingungen zu vollkommen richtigen stöchiometrischen Formationen vorhanden, so sehr auch die Natur dahin strebt, sie zu erzeugen. Kann die Auflösung, aus der die krystallisisten Gebilde entstanden, nicht mehr oder weniger trübe gewesen seyn? So enthielt ein Apophyllit, der mit einem chalcedonartigen derben Apophyllit verwachsen war, als Krystall eine reine Mischung, in den untern festen Lagen aber, eine Mengung, in welcher das Siliciumoxed bei Weitem vorwaltete *,; letzteres wer also wahrscheiulich aus der vorhin flüssigen Masse allmählig niedergesunken, und oben erst konnte

²⁾ Siehe e. a. O.

sich eine reine Mischung bilden. Etwas verschieden dürste auch ein krystallisirtes Fossil ausfallen, wenn das Anschießen desselben in einem Brei geschah, weil sich Spuren von Heterogenen mit eindringen können. Es leuchtet übrigens ein, dass in den meisten Fallen das Auflösungsmittel die Erd- und Steinschichten durchdringe (bei den Gebilden der Faroër größtentheils eine mandelsteinartige Bergart) und sich durch Natronium - und Kaliumoxyd unterstützt, mit den verschiedenen Auflösharen im stöchiometrischen Verhaltniss belade, und dieses, vielleicht in unendlich kleinen Mengen, nach und nach in den Höhlungen zu regelmässigen Formen absetzte. Dass auch solche Ablagerungen unterwärts, d. h. aus der Oberfläche des sogenannten Muttergesteins vor sich gehen konnen, ist kaum denkbar, hat jedoch seine Vertheidiger gefunden, weil man falschlich glaubte, dass dieser Zugang eher offen stände als ersterer.

Wem fällt bei obiger Ansicht nicht die so analogisch richtige Annahme stöchiometrischer Verhältnisse in den Bestandtheilen der Mineralwässer unsers Döbereiners ein.

Zur bessern Uebersicht stelle ich hier die Resultale der bis hieher untersuchten Stilbite zusammen

Du Menil

7=								•						
-	Falilua	6) Osteros (Farros) derselbe	5) Dalsmypen Nr. 5. derselbe	4) Vagoë (Farroë) derzebe	Strahlstilbite.	5) ehendaher Nr. 4, dor#cibe	•	1) Dalamypen (Farroë) Nr. 1. Du Menil	Rodefjiordellamm Ilininger	chendalier Meyer	Farroc Vauquelin	chendaher dersellte	Von Island Gehlen	Stillitepathe.
	15,60	15,00	18.76	16,50		17,25	14,27	16,50	16,10	17,5	17,500	16,681	16,584	Thon
	.60,00	54,25	59,25	56,50		56,25	55,36	56,50	58,00	58,3	51,00	55,615	55,072	Ki••el
_	3,00	5,35	7,56	8,48		7,50	7,95	8,25	9,30	6,60	9,00	8,170	7,884.	X ₀ 1
oxyd	- S	A ₁₇ 5 Kali	2,59 Nation	1,50		Natron	9.27	1,58				1,556	905,1	2
_	11,6	16,00	18,75	18,5		19,35	19,68	18,50	16,40	18,5	.U,5	19,50	19,50	Wasser
_	97,00	100,55	99,50	10:,48		100,70	100	101	99	100	97,00	101,00	100,04	Şuşta

'Anmerkungen.

- 1) War ein vollkommen reines Fossil jedoch amorphisch, d. h. krystallinisch körnig abgesondert mit Spuren blättricher Textur.
- 2) In lamellosen, nicht deutlich zu unterscheidenden blaulichen kleinen Krystallen; es war von
 einem eisenhaltigen Fossil, welches seine untern
 Concavitaten ausfüllte, nicht zu trennen.
- 4) In unsormigen Massen; auf dem Bruche ein langstrahlig blattriches Gefüge zeigend.
- 6) War ein rindenformiges, dergestalt gebogenes, gleichsam stalactitisches Krystallgehäuse, daß die einzelnen Formen nicht deutlich unterschieden werden konnten.

Der bei 1, 2 und 5 erhaltene Ueberschuss in der Bestandtheils Summe, war mir nicht aussallend, weil die Digestion in gläsernen Geschirren vorgenommen war, und sie angegriffen schienen; bei diesen Stilbiten bediente ich mich um so mehr der Platin- und Porcellangefässe, als obenbemerkter Versuch mit 1000 Gran des Vagoër Stilbits jene Ersahrung bestätigte. Schon durch die Berichtigung der Kaliart wird der Unterschied geringer. Gehlen scheint in gleichen Fehler versallen zu seyn, denn wie er bekam ich (bei dem Digeriren in Gläsern) einen Salzrückstand, welcher mit Platinauslösung stark auf Kalium-oxyd reagirte.

In einigen Analysen nahm ich das gefällte Aluminiumoxyd theils mit Sauren, theils mit Kalilauge wieder auf u. s. w., aber es gelang mir nicht, eine namhaste Menge Siliciumoxyd daraus abzuscheiden;

Du Menil über Stilbite.

376

dieses war aber auch bei der großen Verdünnung der salzsauren Auslösung mit wenigstens acht Unzen Wassers, und bei der Sorgfalt, die ich auwandte, ein völlig wasserhelles Filtrat zu erhalten, nicht anders denkhar.

Das Calciumoxyd musste bis auf das letzte Atom zum Vorschein kommen, blieben auch Minima desselben, wenn die Präcipitation bald nach der Filtration ersolgte, oder die mehr oder weniger große Menge salzsauren Ammoniaks durch Anneigung darauf wirkte, in Auslösung. Selten war es mit Siliciumoxyd verunreinigt.

Analysen nordamerikanischer Mineralien *).

1. Tafelspath.

Weiss, perlmutterglänzend. Aus kleinen Kornern zusammengesetzt, welche bei näherer Untersuchung sechsseitige gestreiste Taseln darstellen. Ritzt Glas. Spec. Gew. 2,884. Schmilzt vor dem Löthrohre zu einer klaren Glaskugel. Löst sich in siedender Salpetersäure zum Theil auf, und giebt mit kleesaurem Kali oder kohlensäuerlichen Natron reichliche Niederschläge. Nach Henry Seibert sind die Bestandtheile:

Kieselerde . . . 51,0 Oxygen 25,65
Kalkerde . . . 46,0 — 12,92
Thon und Eisenoxyd 1,5
Bittererde eine Spur
Wasser . . . 1,0

99.3 und 0,7 Verlust.

Dieser Kieselkalk kommt bei Wilsborough am See Champlain vor, und zwar durchwachsen mit den beiden nachfolgenden Fossilien (also auf ahnliche Weise, wie in Schweden und Ungarn).

T) Aus Sillimans Amer. Journ. IV. 520. and V. 113. und Ann. of Philos. IV. 251.

Analysen

2. Pyroxen.

Schmaragdgrün, mit sast weißem Pulver. Durchsichtig, glasglanzend. In meist gedrückten Kornern
dem vorigen Taselspath eingewachsen. Nicht magnetisch. Spec. Gew. 5,5,7. Schmilzt vor dem Lothrohre zu einer dunkeln Perle. Bestandtheile nach
Seibert:

Kieselerde	50,333	Oxygen	25, 51
Eisenoxydal	20,400	_	4,64
Manganoxydul	Spar		
Kalkerde	19,535	_	5,45
Bittererde	6,833		2,64
Thonerde	1,535		
Wasser	0,666		
	99, 098	und 0,902	Verlast.

3. Kolophonit.

Kommt in Körnern und Adern, auch in dem Taselspathe vor. Dunkelrothlichbraun, mit gelblichem Pulver. Harzglänzend. Leicht zerspringbar in durchsichtige Körner. Spec. Gew. 5,896. Schmilzt zur schwarzen Perle. Enthält nach Seibert's Analyse

Kieselerde	58,000	Oxygen	19,11
Eisenoxydul	25, 200		5,75
Kalkerde	29,000	****	8, 14
Thonerde	6,000	_	2,80
Wasser	o. 555		
	98,555	und 1,462	Verlus

nordamerikanischer Mineralien.

4. Cölestin.

Findet sich in beträchtlichen Lagern zwischen grauem Muschelkalk auf einer Insel des Erie-See's, die deshalb Strontianinsel genannt wird; dicht, blättrig und strahlig, oft in Krystallen von 6 Pfund, welche meist sechsseitige Tafeln darstellen. In weissen, hlauen und grünlichen Farben, und mehreren Graden des Glanzes und der Durchsichtigkeit. Enthalt nach Bowen zu Providence:

Strontianerde	•	•	•	•	•	54, 25
Kieselerde .	•	•	•	•	•	0,50
Thonerde .	•	•	. •	•	•	0,75
Eisenoxyd .	•	•	•	•	•	0,50
Schwefelsaure						
			•	-		100.

5. Baryt von Berlin in Connecticut.

Breitblättrig; schneeweis und schimmernd. Spec. Gew. 4,36. Enthält nach Bowen:

•					100.
Wasser	•	•	•	•	1,00
Eisenoxyd und	T	ion	er	de	1,75
Kieselerde .	•	•	•	•	2,50
Schweselsaure	•	•	•	•	35, 5 0
Strontianerde	•	•	•	•	3, 92
Baryterde .	•	•	•	•	57,53

6. Schwefel-Molybdän.

Findet sich bei Chester in Pensylvanien auf einem Quarzgange, begleitet von Schwefelkies. Spec. Gew. 4,444, und übrigens dem sächsischen ähnlich. Bestandtheile nach Seybert:

160

Analysen

	_	•		99, 10 und o,90 Veriust.
Schwefel	•	•	•	59,68
Molybdin	•	•	•	59, 42

7. Chromeisen.

Von den Bare - Hügeln ohnweit Baltimore. Schwärzlichbraun mit dunkelröthlichbraunem Pulver. Metallglänzend, undurchsichtig, von unebenem Bruch und schwierig zersprengbar; ritzt Glas. Wirkt etwas auf den Magnet. Ist unschmelzbar vor dem Löthrohr. Ein von seinem talkigen Ueberzuge befreietes amorphes Stück hatte ein spec. Gew. von 4,064 und enthielt nach Seybert:

	99, 116	und 0,884	Verlust.
Kieselerde .	10,596		
Thonerdo .	13,002	-	6, 075
Eisenoxyd .	56,004	· —	11,058
Chromoxydul	59,514	Oxyge	n 11,810

Ein diesem außerlich ahnliches Chromeisen aus der Landschaft Chester in Pensylvanien, welches Hr. Seybert aus Philadelphia bei seinem Aufenthalte zu Paris in der Ecole des Mines analysirte, enthielt.

51,562	Oxygen	15,41
55, 140	-	10,77
Spar 9,725	_	4,54
2,901	-	1,45
	55, 140 Spur 9,725	55, 140 — Spur 9, 725 —

99,526 und o, 674 Verlust.

8. Tungstein,

Gelblichgrau, von kleinblättrichem Bruch, harzglänzend. Spec. Gew. 5,98 Unschmelzbar vor dem Löthrohr. Enthält nach Bowen

Wolframsaure 76,05
Kalk . . . 19,36
Kieselerde . 2,54
Eisenoxyd . 1,03
Manganoxyd 0,05

99,29 und 0,79 Verlust.

Kommt zu Huntington in Connecticut auf einem Quarzgang vor, begleitet von eisenhaltigem Wolframoxyd, gediegen Wissmuth und Silber, Bleiglanz, Blende und Schweselkiesen.

9. Jeffersonit.

Entdect von Vanuxem und Keating in den Francklin's Eisenwerken ohnweit Sparta in Neujersey. Kommt vor in blättrigen Stücken von höchstens Taubeneygröße, eingewachsen in Franklinit und Granat. Der dreifache Blätterdurchgang zeigt als Grundgestalt ein schiefes Prisma mit Winkeln von 106° und 74°, und einer Neigung von 85° 15′. Spec. Gew. 3,51 bis 5,55. Steht an Härte zwischen Flußspath und Apatit; wird leicht vom Malacolith geritzt. — Ist dunkel olivengrün ins Braune; durchscheinend an den Kanten; halbmetallisch schimmernd auf den Durchgangsflächen, auf dem Querbruche harzglänzend. Giebt einen graulichen Strich mit lichtgrünem Pulver.

382 Analysen nordamerikan. Mineralien.

Zeigt weder Electricität, noch Magnetismus. Fließt vor dem Löthrohre leicht zu einer dunkeln Perle. Wird von Säuren in der Kälte nicht angegriffen; in Salpetersalzsäure anbaltend digerirt, verliert es etwa 10 Pc., und wird heller. Enthält nach Keating

98,6 und 1,4 Verlust.

Scheint an Krystallsorm dem Pyroxen Hy., insbesondere dem P. analogique nahe zu stehen, unterscheidet sich aber durch geringere Härte, größers Gewicht und Abwesenheit der Bittererde.

Ure über den Natronalaun.

Aus dem Journal of Science XXVI, 268.

Um den Natronalaun darzustellen, bereitete Dr. Ure aus efflorescirtem Alaunschiefer eine kalte Lauge von 1,35 spec. Gewicht, welche vorher durch Krystallisation von ihrem Gehalte an Eisenvitriol größtentheils befreiet worden, und löste darin durch Reiben in einem Glasmörser soviel Kochsalz auf, als die Flüssigkeit aufnehmen wollte, worauf die Mischung dem freiwilligen Abdampsen bei etwa 60° F. überlassen wurde. In 2 bis 5 Wochen bildeten sich reichliche Gruppen regelmäßiger Octaeder zerstreut in einem gelblichen Magma, welche darauf mit Alkohol gewaschen und auf Löschpapier getrocknet wurden. Um sie gänzlich von Vitriol zu befreien, müssen sie wiederholt aufgelöst und umerystallisirt werden.

An Ansehen und Geschmack gleicht dies Salz ganz dem gemeinen Kalialaun; doch ist es weniger hart, und läst sich leicht mit den Fingern zerreihen, welchen es einen Anschein von Feuchtigkeit mittheilt. Sein spec. Gewicht, in Terpentinol bestimmt und auss Wasser reducirt, war 1,6. Es lösten sich 110 Theile desselben in 100 Wasser von 60° F. auf und bildeten eine Auslösung von 1,296 spec. Gewicht; ist also weit auslöslicher als der Kalialaun.

184 Ure über den Natronalaun.

Bei der Erhitzung bis zum Rothglühen verloren die Krystalle 49 Pc. Feuchtigkeit; die übrigen 51 Theile lösten sich wieder ohne Rückstand in Wasser auf. Durch salzsauren Baryt wurden im Natronalaun 54 Pc. Schweselsaure gesunden. Die übrige Flüssigkeit gab 11 Th. Thonerde und 23,5 salzsaures Natron, welches letztere 6,56 reinem Natron entspricht.

Zerlegt mit Ammonium gab der Natronalaun 10,5 Pc. Thonerde, und nach Absonderung derselben erhielt man nach dem Glüben einen Rückstand von 14,4 trocknes schwefelsaures Natron, entsprechend 6,4 Natron.

Die Mittelzahl dieser beiden Analysen ist

Schwefelsäure 54,00
Thonerde . 10,75
Nairon . . 6,48
Wasser . . 49.00

Hiernach scheint der Natronalaun zu bestehen aus

Schwefelsäure	4	Antheile =:	20,000	53,96
Thonerde .	5	- =	6,575	10,82
Natron	1	_ =	4,000	6,79
Wasser	25	- =:	28, 125	48,45
		. 5	8,500	100,

Dieser Alaun wird jetzt zu Glasgow in Großem fabrikmäßig dargestellt, indem derselbe, besonders wegen seiner großern Auflöslichkeit, für gewisse Zwecke, vorzüglich beim Zitzdrucken vorgezogen wird.

Analyse des Tutenag oder chinesischen Weißkupfers

V O I

Dr. Fyfe,

Lehrer der Chemie zu Edinburgh *).

Die Angabe über die Zusammensetzung des Tutenag, das von den Chinesen zu mannigfaltigen Ge- * rathen angewandt wird, sind sehr verschieden.

Nach Keir ist es eine weiße Legirung von Kupfer, Zink und Eisen, welche sehr hart und zah,
und dabei hämmerbar ist und eine schöne Politur
aunimmt. Eine geringere Sorte soll wie Messing
aussehen.

Nach De Guigne dagegen besteht es aus Eisen, Blei und Wissmuth, und enthält weder Kupser, noch Zink.

Engeström sagt in den Stockholmer Abhandlungen, dass das chinesische Weisskupfer oder Pakfong aus Kupfer, Nickel und Zink, und zwar in dem
Verhältnisse von 5; 7; 7 zusammengesetzt sey.

^{*)} Aus dem Edinburgh philos. Journ. 1822. Jul.

Dr. Howison zu Lanarkshire war bei seiner Anwesenheit in China so glücklich, sich ein Becken nebst einem Kruge von dem dortigen Weisskupser zu verschaffen, wovon er mir ein Stück zur Analyse zusandte. Meinen Versuchen zu Folge ist die Zusammensetsung eine gans andere: die Legirung besteht nämlich aus Kupfer, Zink, Nickel und ein wenig Eisen.

Das Becken ist von weißer Farbe, fast wie Silber und sehr klingend. Wenn man es in der einen Hand halt und mit den Fingern der andern darauf klopst, so kann man den Klang bis auf eine Meile (engl.) deutlich hören. Es hat eine treffliche Politur und scheint nicht leicht matt zu werden. Das davon mir mitgetheilte Stück sand ich dehnhar in gewöhnlicher Temperatur, so wie in der Rothglühhitze; im Weißglühen aber wurde es sprode, und brach bei dem leisesten Schlage unter dem Hammer. Mit einiger Vorsicht kann man die Legirung in dünne Platten walzen, auch in Drath von der Dicke einer feineu Nadel ziehen. Geschmolzen unter Zutritt der Lust oxydirt sie sich und brennt mit weißer Flamme, wie Zink. Das spec. Gew. bei 50° F. ist 8,432.

Fünf Gran der Analyse unterworfen, gaben

Kupfer	2,02	in 100 Th.	40,4
Zink	1,27		25, 4
Nickel	1,58	•	51,6
Eisen	0, 15		2,6
·	5.		100.

٥.

Wie dies Weiskupser bereitet wird, ist unbekannt; es scheint aber unmittelbar aus einem Erze dargestellt zu werden; wenigstens versichert Howison, dass Dr. Dinwiddie, welcher den Lord Macartney nach China begleitete, ihm zu Calcutta einige Exemplare von dem Erze gezeigt habe, das er zu Peking erhalten, mit der Versicherung, dass man daraus das Weisskupser herstelle.

Das Becken kostete in Chinâ etwa das Viertel seines Gewichts Silber. Die Ausfuhr der Legirung ist verboten. Der theure Preis scheint für die Darstellung derselben aus einem besondern Erze zu sprechen; denn die einzelnen Metalle, woraus sie besteht, sind haufig in China, und die Arbeit ist daselbst wohlseil.

Schwarzer Harn.

In dem 12. Bande der Medico-chirurgical Transactions wird schwarzer Harn von Marcet beschrieben und von Prout chemisch untersucht.

Es fand sich in dem abgedampsten Rüchstande dieses Harns weder Steinsaure (lithic acid), noch Harnstoff (urea). Wurde der Harn mit verdünnten Säuren versetzt, so zeigte sich ansangs keine besondere Veränderung; nach einiger Zeit aber siel almählig ein schwarzer Niederschlag nieder, und die Flüssigkeit wurde durchsichtig nur leicht gefärbt.

Der erhaltene schwarze Niederschlag fand sich fast unauslöslich in Wasser und Alkohol, sowohl in der Hitze als in der Kalte. In kalter concentrirter Schweselsäure und Salpetersaure löste er sich leicht auf und bildete eine dunkel-bräunlichschwarze Auflösung: beim Zusatze von Wasser aber erscheint die schwarze Substanz wieder und schlagt sich unverändert nieder. Unter Mitwirkung der Hitze scheint sie von den Sauren zersetzt zu werden. In den atzenden und kohlensauren fixen Alkalien löst sie sich leicht auf und gieht sehr dunkle Auslösungen, welche von Wasser nicht verandert werden, wohl aber von Sauren, bei deren Zusatz die schwarze Substanz sich anscheinend unverandert niederschlagt. Wenn man

sie in Ammonium auflost und den Ueberschus durch Abdampsen bis zur Trockne vertreibt, so bleibt ein 'schwarzer oder dunkelbrauner Rückstand, der eine Verbindung der schwarzen Substanz mit Ammonium, darstellt und solgende Eigenschaften hat.

Die Verbindung ist sehr ausloslich in Wasser; mit Aetzkali erhitzt, verbreitet sie einen Geruch nach Ammonium. Zur Crystallisation scheint sie nicht geneigt zu seyn. Auf einer Glasplatte erhitzt, zerspringt sie jedoch in viele kleine Stücke, welche unter der Loupe als regelmassige besondere Gestalten erscheinen. In Wasser aufgelöst, giebt sie mit salzsauren Baryt und salpetersaurem Silber, sowie auch mit salpetersaurem Quecksilberoxydul und Bleioxydul reichliche braune Niederschlage; mit salzsaurem Quecksilberoxyd aber entsteht kein unmittelbarer Niederschlag, und der mit essigsaurem Zink erhaltene ist hellbraun.

Aus diesen Versuchen schließt Prout, daß jener merkwürdige Harn seine schwarze Farbe einer besondern Ammoniumverbindung verdankt, wie auch schon Marcet dies vermuthete, und ist geneigt hier eine neue Substanz, die die Eigenschaften einer Säure hat, anzunehmen: doch war die Menge derselben zu gering als daß ihre Eigenschaften bestimmt ausgemacht werden konnten. Die nächste Aehnlichkeit hat sie mit der Steinsaure, oder vielmehr mit den Produkten, welche die Steinsaure bei ihrer Behandlung mit Salpetersäure liefert.

Vorlaufig nennt Prout diese neue schwarze Substanz Melansaure (melanic acid).

J. W. Brande über die Scheidung der nächsten Bestandtheile animalischer Substanzen.

Aus dem Journ, of Sc. Nr. XXVI. p. 287.

Bei der Zerlegung verschiedener animalischer Substanzen in ihre nächsten Bestandtheile, z. B. in Gallerte, Eiweiß u. s. w., ist es oft schwierig, den Wassergehalt zu bestimmen, ohne zugleich eine Zersezzung des trocknen Rückstandes zu veranlassen. In solchen Fällen habe ich es sehr zweckmäßig gefunden, die Substanzen unter der Glocke der Luftpumpe mit einem Schälchen voll Vitriolöl einzuschließen *), wodurch nach Wegnahme der Luft die Feuchtigkeit leicht ausgezogen wird. Meine Versuche darüber, verglichen mit der gewöhnlichen Austrocknung, will ich hier mittheilen.

500 Gran ganz frisches, von Fett befreietes und in dünne Stücke zerschnittenes Kalbsleisch wurde auf einer Metallplatte solange einer Temperatur von 212° F. ausgesetzt, als sich das Gewicht noch verminderte: der Verlust betrug 575 Gr.

^{*)} Früherhin schon von Berzelius bei verschiedenen Analysen angewandt. . d. Red.

verschiedener Fleischarten.

Eine gleiche Menge derselben Muskelfaser in einer Retorte bei 212° destillirt, konnte nicht vollständig getrocknet werden, auch hatte das übergegangene Wasser einen besondern Geruch, es trübte etwas die Auflösungen des salpetersauren Silbers, des Bleizuckers und Aetzsublimats, und noch stärker, wenn die Temperatur auf 520° gesteigert worden. Es war also eine Zersetzung vorgegangen.

Als ich darauf 500 Gr. von demselben Fleische in einer kleinen Glasschaale unter den Recipienten einer Luftpumpe brachte, worin sich Vitriolöl auf einer runden Fläche von i Fuß Durchmesser ausgebreitet befand, so schwoll während des Auspumpens das Fleisch an von sich entwickelnden Luftblasen, sank aber bald wieder zusammen und erschien nach 2 Stunden vollkommen trocken: es hatte 570 Gr. verlohren, also nur 5 Gr. oder i Pc. weniger als bei dem Trocknen in der Siedhitze. Diese Versuche wurden oftmals mit gleichem Erfolge angestellt. Ich zog daher diese Methode bei meiner Untersuchung verschiedener zur Nahrung dienender Fleischarten vor.

Um nun das Verhaltniss der Gallerte und des Eiweisses in dem trocknem Fleische zu finden, behandelte ich dasselbe grob gepülvert so lange wiederholt mit warmem und zuletzt mit siedendem destillirtem Wasser, bis dieses nicht mehr auf den Rückstand wirkte, der darauf durchs Filter abgesondert und wie zuvor wieder getrocknet wurde. Der Gewichtsverlust gab die in heißem Wasser auflösliche Substanz, welche sast ganzlich aus Gallerte bestand: nur ein wenig Fett zeigte sich zuweilen auf einigen Auflösungen.

192 Brande's Analyse versch. Fleischarten.

Die Resultate der Analysen waren folgende:

in 100 Theilen	Wasser	Eiweils and Faser	Gallerte	sämmtl. Nährstof,
Rindfleisch .	74	20	6	26
Kalbsleisch .	75	19	6	25
Hammelsleisch	71	22	7 `	29
Schweinesleisch	<i>;</i> 6	19	5,	21
Junge Hühner	75	20	7	. 27
Habn . , .	79	14	7	21
Kabliau	82	15	5	18
Zungenfisch .	79	15	6	31

Man sieht aus dieser Vergleichung, daß wenn auch die verschiedenen Fleisch – und Fischarten an Verhaltniß ihrer nahrenden Bestandtheile differiren, diese Verschiedenheit doch nicht groß genug ist, um ihre sehr verschiedene Nahrhastigkeit und Verdaulichkeit zu erklaren: es scheint hier mehr die abweichende Beschaffenheit der Bestandtheile, besonders der eigenthümliche Zustand des Eiweißes in Auspruch zu kommen, worüber ich noch nahere Untersuchungen anzustellen im Begriff bin.

Pouillet über Wärmeentwicklung durch Benetzung.

In den Ann. de ch. XX. 141 zeigt Pouillet durch eine große Reihe Versuche, daß alle feste Korper, sowohl unorganische, als organische, durch Benezzung mit verschiedenen Flüssigkeiten in ihrer Temperatur erhöhet werden, unabhängig von chemischem Einfluß oder Festwerden der Flüssigkeiten, bloß durch Wirkung der Capillarität, und daß diese allgemeine Temperaturerhöhung nur deshalb bisher nicht bemerkt worden war, weil sie, besonders an unorganischen Körpern, oft nur gering ist. Um sie zu finden, wurden äußerst empfindliche kleine Thermometer, woran ein Grad C. 30 bis 50 Millimeter Länge einnahm, in die gepülverten Substanzen wahrend ihrer Benetzung mit Wasser, Olivenol, Alkohol und Essigather getaucht.

Die Resultate sind folgende:

Pouillet

	Temperaturerhöhung			
Unorganische Körper.	in Cent. Gr., durch			
Unorganiscise izorpers	Wasser	Oel	Alkohol	Aether
Glaspulver	0. 258	0, 261	0, 252	0. 277
Eisen	0, 215	0, 190	0, 229	0, 330
Kupfer	0, 195	0, 183	0, 141	6, 304
Zink	0, 234	0, 208	0, 250	0, 231
Wissmuth	0, 250	0, 220	0, 246	0, 193
Antimon	0, 221	0, 225	0, 308	0. 286
Zinn · · · · ·	0, 310	0, 254	0, 329	0, 219
Porcellan	0, 549	0, 493	C ₇ 530	0,474
Ziegelmehl	0, 572	0, 430	0, 322	0, 458
Thon	0, 940	0,912	0, 867	0,780
Kieselerde	0, 350	0, 179	0, 248	0,417
Alaunerde	0, 204	0, 187	0, 217	0, 341
Bittererde	0, 212	0, 148	0, 208	0, 229
Eisenoxyd	0, 236	0, 215	0, 300	0, 424
Manganhyperoxyd .	0, 307	0, 236	0, 341	0, 430
Zinkoxyd	1.198	0, 166	0, 211	0, 271
Kupseroxyd	0, 221	0, 219	0, 195	0, 261
Bleiglatte	0, 241	0, 205	0, 232	0, 452
Chromoxyd	0, 160	0, 153	0, 219	0, 318
Schwesel	• •	• •	0, 173	0, 216
Organ. Substanzen.				
Kohie	2, 16	0,96	1,27	1,41
Starke	9. 70	3, 52	4, 77	6, 18
Sagespane	2, 17	2, 30	3,02	2, 52
Rinde von Saxifrage.	5, 49	4, 27	5, 98	6, 37
— Pareira brava	5, 23	5, 38	4, 61	5,88
- Süssholz.	10, 20	4, 19	7, 17	6, 54
— Valeriana.	4. 26	3, 84	4,66	4, 10
— Listorta .	5.72	3, 13	6,07	6, 43
Iris	6, 12	4,00	3, 75	ó, 4 8
Mehl von Waizen .	2,72	1. 19	3, 40	4.10

über Wärmeentwicklung durch Benetzung.

• •	Temperaturerhöhung .			
Organ. Substanzen.	in Cent. Gr., durch			
Organi, Guostanzeni	Wasser	Ocl 1	Alkoholj	Acther
Mehl von Mais	2, 32	1,22	3, 32	3, 72
- Gerste .	2,22	1,15	2,87	3, 83
- Roggen	2, 55	1,43	2,92	4, 50
— Haser .	2,42	0, 91	2,75	4, 32
— — Leinkraut	2,07	• • •	1,73	3,48
_ Grütze .	2, 13	• • •	2,44	• •
Körner von Waizen.	1, 92	• • •	2, 21	2, 25
Mais	1,10	• • •	2,00	2,36
— — Gerste .	1,12	• • •	1,82	• • •
- Roggen .	1,02	• • •	1,60	• • •
— Hafer .	1,19	• • •	1.50	• • •
_ Canariens.	1,15	• • •	1, 29	• • •
Mohn	1,27	• • •	1,11	1,39
Hirse	0,94	• • •	1,26	0,84
Rübsaamen	1,10	• • •	1,28	0,94
Baumwolle	0,97	1,25	0,83	1,67
Flachsfaden	2, 11	1,17	2, 78	3, 18
Papier	1,45	• • •		• • •
Dass, getrocknet	4, 52	2, 12	3,60	
Haare	2,06	2, 31	1,28	3, 45
-Wolle	3,17	3, 38	2,54	3, 12
Elsenbein	3, 14	2, 18	1,49	• • •
Fischbein	2,86	2, 15	1,50	3, 25
Leder	2, 45	• • •	2,41	• • •
Dass. gebrannt	4, 57		• • •	
Schwamm	1,90	• • •	• • •	• • •
Schweinsblase	2,40	1,84	2,58	3,60
Rindssehnen	3, 16	1,17	3, 31	3, 24
Schaafdarmhaut	9,63		10, 12	8, 38
	•	•	1	1

Wollaston über die Gränze der Expansion der Atmosphäre *).

Wenn die Lust aus Theilchen besteht, deren Theilbarkeit eine Granze hat, so mus auch die aus solchen Theilchen bestehende Atmosphäre eine begranzte Ausdehnung haben, weil sie sich nicht über die Entsernung hinaus ausdehnen kann, über welche die Krast der Schwere jedes Theilchens gleich ist dem aus der Repulsirkraft des Mediums entstehenden Widerstande. Um nun zu erfahren, ob sich unsere Atmosphäre auf diese Weise verhält, untersucht Dr. Wollaston, was wohl die Wirkung einer unbegränzten Ausdehnung einer Atmosphäre sevn würde, und indem er findet, dass eine solche Wirkung sich an keinem Körper des Planetensystems zeigt, so solgert er daraus, dass diese Körper keine solche unbegränzt ausdehnhare Atmosphäre haben können, dass auch die Erdatmosphäre von beschränkter Ausdehnung, und folglich auch die Theilbarkeit der Materie begranzt sev, wodurch denn die Atomenlehre einen indirekten Beweis erhielte.

^{*)} Aussug aus einer in der R. Soc. su London am 17. Jan. 1922 gehaltenen Vorlerung, nach dem Edinb. Journ. All!. :57.

Wenn die Expansion einer Atmosphäre keine ränzen hat, so muß dieselbe Art Materie den ganen Raum durchdringen, und Sonne, Mond und alle laneten müssen diese Materie um sich ansammeln, nach der Starke ihrer Anziehung. Um nun zu estimmen, ob eine solche Anhaufung um einen lanetarischen Korper Statt hat, fangt Wollaston n mit der Sonne, welche als die großte Masse auch ie meiste Menge atmosphärischer Materie um sich ammeln mußte.

Die Masse der Sonne angenommen als das 50000 fache der Erde, und ihren Radius aus den 11,5 fachen, so findet man die Entfernung von dem Mittelpunkte der Sonne, in welcher ihre Atmosphäre lie Dichtigkeit der unsrigen hat, und wo also ein Lichtstrahl um mehr als einen Grad gebrochen wird, gleich $\sqrt{530000} = 575$ mal dem Erdradius $= \frac{575}{111,5} = 5,15$ mal dem Sonnenradius; d. i. einen Punkt, dessen Winkelentfernung von dem Sonnenmittelpunkt $15'49'' \times 5,15 = 1°21'29''$ beträgt.

Wenn nun ein Planet oder anderer Stern bei Annäherung zur Sonnenscheibe durchaus keine Refraktion bei sorgfältiger Beobachtung in obiger Entfernung oder bei geringerm Abstande erleidet, so können wir auf das Nichtdaseyn einer solchen Atmosphäre mit Sicherheit schließen.

Um diesen Hauptpunkt zu bestimmen, stellte Kapitain Kater eine Reihe Beobachtungen an der Venus am 18. und 19. May 1821 an, als diese sich nahe ihrer Conjunktion besand, und Wollaston that dasselbe nach ihrer Conjunktion. Ersterer endigte seine Beobachtungen, als die Venus nur 65'50" vom Sonnenmittelpunkt stand, und Wollaston stellte seine letzte Beobachtung bei ihrem Abstande um 53'15" an; zu beiden Zeiten aber fand sich weder ihre Bewegung, noch ihre Stellung im geringsten durch die Sonnenatmosphäre geändert. Im Jahre 1805 hat Vidal zu Montpellier die Venus bei einem Abstande von 46' und den Merkur bei 65' beobachtet, ohne die geringste Abweichung von den berechneten Ständen bemerken zu können.

Wenn noch mehr Beweise nöthig wären, könnte man auch die Phänomene hei den Bedeckungen der Jupiterstrabanten auführen. Diese Körper rücken regelmässig und ohne durch Refraktion bewirkte Verzögerung der wahren Scheibe des Planeten naher, so dass auch der Jupiter keine solche Atmosphäre haben kann, als er gemäss seiner Anziehung haben müste, wenn ein unendlich theilbares Medium den Raum erfüllte. Denn die Masse des Jupiters als das Bogfache der Erde und seinen Durchmesser als das 11 fache angenommen, so ist $\sqrt{509} = 17.6$ mal dem Erdradius = $\frac{17.6}{11}$ = 1.6 mal seinem eignen Radius der Abstand von seinem Mittelpunkte, wo eine Atmosphire gleich der unserigen eine Brechung von einem Grade hervorbringen müßte. Für den vierten Trabanten würde dieser Abstand einen Winkel von etwa 3°37' geben, so dass hei einer 3 1/2 fachen Dichtigkeit unserer gewöhnlichen Atmosphäre dieser Trabant schon vollkommen sichtbar seyn müßste, wenn

er noch mitten hinter dem Planeten steht, und also zu gleicher Zeit an beiden (oder auch alz len) Seiten des Jupiters zu sehen wäre.

Daraus folgert nun Wollaston, dass alle Phänomene ganz mit der Annahme einer begränzten Atmosphäre der Erde übereinstimmen, und dass deren Ausdehnung begränzt ist durch das Gewicht der letzten Atome von bestimmter Größe und nicht weiterer Theilbarkeit durch die Repulsion.

Schreiben an Hrn. Dr. Brewster in Edinburg, vom Prof. Weiß in Berlin.

Göttingen, d. 5. Octhe. 1822.

Mein Herr!

Herr Prof. Tralles hat mich benachrichtiget, daß er mit Ihnen über meine Autor-Rechte auf die systematische und natürliche Abtheilung der verschiedenen Krystallsysteme gesprochen hat, welche in den letzteren Zeiten in Schottland - und, man könnte sogar sagen: in Deutschland, wenn man nach den Annalen der Physik des Hrn. Gilberts urtheilen wollte -, als Herrn Mohs in Freiberg angehörig betrachtet worden, aber ganz und gar die meinige ist. Hr. Tralles fügt hinzu, dass Sie, mein Herr, dessen Urtheil für mich eines der bedeutendsten, und ein solches ist, dessen ganzes Gewicht ich fühle, geneigt seyen, das Unrecht wieder gut zu machen, welches das eben so vollständige als unbillige Stillschweigen mir hat zufügen können, das Hr. Mobs in seinem mit Recht berühmten Werke, in den zwei Ausgaben, welche er von demselben im Jahre 1820 und herausgegeben, über diesen Puukt beobachtet Ich richte daher einige Bemerkungen an Sie, und ersuche Sie, von denselben in Ihrem vortrefflichen Philosophical Journal Gebrauch zu machen.

Es wird für Sie hinreichen, mein Herr, um in dieser Sache zu urtheilen, wenn Sie fürs erste nur einen Blick auf die Tabelle werfen, welche über die nach der genannten Methode geordneten Mineraliengattungen sich bei einer Abhandlung befindet, die unter den Abhandlungen der physikalischen Klasse der Konigl. Akad. d. VV. in Berlin vom J. 1814 und 1815 gedruckt ist, und den Titel führt: Ueber die natürlichen Abtheilungen der Krystallisationssysteme, von C. S. Weiß." Wenn in jener Tabelle etwas zu corrigiren ist, so ist es blos in Gemaßheit einiger neueren Entdeckungen, welche ich damals noch nicht benützen konnte.

Wenn Sie die genannte Abhandlung selbst lesen, so werden Sie darin eine Auseinandersetzung finden, die sich direkt auf die Betrachtung der verschiedenen Axen bezieht, welche den Physiker vor allem interessiren und seine Untersuchungen leiten müssen. wie Sie selbst davon die glänzendsten Beweise geliefert haben; eine Beziehung, welche von Hrn. Mohs nicht so direkt gefasst oder verstanden worden zu seyn scheint. Ich habe eine andere Abhandlung in dem folgenden Bande der Schriften der Berliner Akademie, nämlich in dem von 1816 und 1817, drucken lassen, worin ich meine Methode dargelegt habe, jede Krystallstäche eines jeden beliebigen Systems in Bezug auf die Fundamental - Axen des Systems zu setzen; eine Methode, welche, wie ich glaube, der des Hrn. Mohs sehr vorzuziehen ist. In dieser Abhandlung habe ich zugleich aus der Polarisirung der Seiten (latera) der krystallinischen Axen gewisse, doch sonderbare Erschei-

nungen der Krystallographie abgeleitet, wie die Reduktion einer Auzahl coordinirter Flächen auf die Halste; ein Phanomen, welches ich in meiner Abhandlung von 1815 ausdrücklich beschrieben hatte, indem ich in einer und derselben Haupt - Abtheilung immer Unterabtheilungen unterschied, die ich homoëdrisch (mit vellstandiger Anzahl der Flachen) und hemiëdrisch (die Anzahl auf die Hailte reducirt) nannte. Ich babe ferner Anwendungen meiner krystaliographischen Methode auf die Entwickelung einiger der schwersten einzelnen Systeme gegeben, wie es selbst nach Hauy noch das des Feldspathes und des Epidotes war; ich glaube, mit Grund auch die anderen Abbandlungen nennen zu müssen, die ich in dem Bande der Schriften der Berliner Akademie von 1818 und 1819 habe drucken lassen, theils in Beziehung auf die mathematische Theorie der Krystallonomie, theils auf Gegenstände, welche die Physiker insbesondere interessiren können, wie die Vergleichung, welche ich angestellt habe zwischen den geometrischen Verhaltnißen der Dimensionen der Hauptkörper des regularen Systems und den barmonischen Intervallen in der Musik. Aber unglücklicher Weise ist Leine meiner Abhandlungen glücklicher gewesen, als die erste bei Hrn. Mohs, dem ich sie zugeschickt habe (mit Ausnahme der von 1815. da Hr. Mohs damals von seiner jetzigen Stelle weit entsernt war), sobald sie die Presse verlassen hatten. Allerdings werden Sie sehen, dass, was das Fundament der mathematischen Eigenschaften betrifft, das, was Hr. Mohs vom Feldspath gesagt bat, der Darstellung treu angepalst ist. welche ich im Jahr 1816

davon gegeben habe; von dieser aber schweigt Hr. Mohs nach seiner Gewohnheit, und die Art, den Gegenstand darzustellen, ist allerdings die seinige und ganz und gar nicht die meinige. Was den Epidot betrifft, so sagt Hr. Mohs von diesem noch in der zweiten Ausgabe seines Werkes — wo er meine Abhandlung über den Epidot in den Handen haben musste —: dieses System sey, unbekannt."

Jetzt bin ich es, der das Stillschweigen gebrochen hat. Sie werden in dem Bande von 1820 und 1821 der Abhandlungen der Königl. Akad. zu Berlin, welcher eben erscheint, eine neue Abhandlung über den Gyps finden; und da, indem ich eine Kritik von dem beifüge, was Hr. Mohs über diesen Gegenstand gesagt hat, mache ich die Reklamation, die ich machen mußte; da würde ich sie ganz allein gemacht haben, wenn die loyalen Gesinnungen des Hru. Tralles, so wie die Freundschaft, mit der er mich beehrt, indem er Ihnen eine direktere und schnellere Kenntnis von dieser Angelegenheit gab, mich nicht bewogen hatte, diesen Brief an Sie zu richten; für welche Aufforderung ich Hrn. Tralles sehr verpflichtet bin.

Sie urtheilen leicht selbst, mein Herr, dass, da ich in der Akademie die Abhandlungen, von denen ich eben gesprochen, seit dem Jahre 1815, wo ich die Ehre hatte zum Mitglied derselben ernannt zu werden, vorgelesen habe, es längerher ist, dass ich die wesentlichen Grundlagen derselben gelegt habe. So war es im Winter 1813, wo ich meinem berühmten Collegen, Herrn v. Buch, das Concept von eben der Tabelle, die meiner Abhandlung von 1815 bei
Journ. f. Chem. N. R. 6. Bd. 2. Hest.

gefügt ist, mitgetheilt habe; ich habe in meinen Vorlesungen ohngefähr von derselben Zeit an davon Gebrauch gemacht; ja, da ich in Berlin die Mineralogie seit 1810 lehre, so muste ich schon dahin mitbringen, was ich über diese Gegenstände früher gearbeitet hatte. Es ist Ihnen bekannt, das ich im J. 1809 in Leipzig, wo ich damals Professor war, zwei lateinische Dissertationen geschrieben habe: "de indagando formarum crystallinarum charactere geometrico principali etc. etc.", welche von meinem lieben und hochgeehrten Freunde, Hrn. Brochant de Villiers, ins Französische übersetzt worden und sehr ausführlich im Journal des Mines von 1815, im Maiund Junihest, erschienen sind. In der That, wer Mineralog von Profession war, hat von der Existenz dieser Abhandlungen Kenntniss nehmen müssen, deren französische Uebersetzung noch durch Hrn. Brochant's besondere Freundschaft mit Inhaltstafeln und Registern bereichert worden ist, welche das Studium derselben noch erleichterten. Ich berufe mich hierin auf Ihren berühmten Collegen Hrn. Jameson. finden Sie in diesen Abhandlungen beinahe schon alle. wesentlichen Grundlagen der gegenwärtigen Einthei-Inng, welche gleichsam aus ihnen in einem vollkommneren Zustande hervorgegangen ist. Sie werden z. B. darin bereits die Vereinigung gemacht finden zwischen den Systemen, deren primitive Form als ein gerades Prisma mit quadratischer Grundfläche, und denen, wo es als ein Octaëder mit quadratischer Grundsläche angegeben wurde *), auf welche

^{*)} f. Journal des Mines, 1811, t. XXIX. p. 382-387 u. p. 410.

Vereinigung Sie selbst, wenn ich nicht irre, einigen Werth gelegt haben. Auch fand mein sehr theurer und achtbarer Freund, Hr. Seebeck, schon seit seinen ersten Untersuchungen über die optischen Eigenschasten der Krystalle, dass diese Eigenschasten augenscheinlich und aufs innigste in Verbindung standen mit eben jenen wesentlichen Verschiedenheiten der Krystallsysteme, die ich im J. 1809 aufgezeigt hatte. Allein in meiner Abhandlung von 1815 habe ich mich fürs erste von den zwar allgemein verbreiteten, aber, wie mir scheint, nicht richtigen Vorstellungen über das, was man primitive Form nenut, gereiniget. Ich habe in ihr ferner die ebenfalls wesentlichen Unterabtheilungen gemacht in den vier großen Hauptabtheilun-. gen, welche ich im J. 1809 von einander sonderte, nämlich das reguläre System, die rhomboëdrischen (und dirhomboëdrischen) Systeme, die octaëdrischen mit quadratischer Grundfläche, und die, welche ich damals oblong-octaëdrische nannte; und es ist evident, dass die letzteren beiden nichts andres sind, als die von Hrn. Mohs sehr uneigentlich "pyramidal" und "prismatisch" genannten. Ich habe sie alle auf ihre wahre Quelle, d. i. auf das Verhaltnis ihrer Hauptaxen gegen einander zurückgeführt, wovon alle ihre Eigenschaften abstammen. Endlich bin ich auch seit meinen Dissertationen von 1809 gewahr worden, dass es in der Wirklichkeit keine Ausnahmen von eben jenen vier Hauptabtheilungen giebt, di ich schon damals mit Recht aufgestellt hatte. Denn im J. 1809 schien es mir, als liessen sich der Feldspath, der Epidot, der Axinit, der Gips und der Kupfervitrioi nicht unter sie bringen; ich trennte diese daher damals von allen übrigen, um sie besonders abzuhandeln. Dies habe ich nun in einem dem damaligen entgegengesetzten, aber um so befriedigenderen Sinne gethan.

Mit einem Wort, mein Herr! als Herr Mohs nach Freiberg kam, Werners Stelle zu besetzen ich glaube nicht, dass er damals meine Abhandlung von 1815 gelesen haben sollte -, da hatte er im Grunde über die methodische Eintheilung der verschiedenen Krystallisationssysteme keine anderen Ideen, als die, welche ich im J. 1809 auseinandergesetzt hatte. Ich weiß s. B. daß Hr. Mohs im J. 1818 noch in seinem "prismatischen" Systeme ohne weitere Unterscheidung alles das zusammenfaßte, was ich im J. 1809 das oblong-octaëdrische genannt hatte; dass er später eine der Unterabtheilungen als gut und natürlich anerkannt hat, welche ich im J. 1815 oder vielmehr vor 1815 in eben diesem System gemacht habe, und die ich auf die allgemeine Verschiedenheit der homoëdrischen oder hemiëdrischen Systeme gründete, so dass er die einen hemiprismatisch nanute, während er den andern den Namen der prismatischen lief.; endlich dass Hr. Mohs erst im Winter 1819, gerade da die erste Auslage seiner Charakteristik ans Licht treten sollte, auch die andere von meinen Unterabtheilungen desselben Systemes anerkannt hat, indem er diese letztere hochst uneigentlich tetartoprismatisch naunte.

Es würde mir sehr angenehm seyn, mein Herr, wenn ich das Betragen des Hrn. Mohs entschuldigen könnte; denn ich achte ihn sehr, und er ist ein Gelehrter, der Deutschland immer Ehre machen wird; allein wenigstens durste mein Stillschweigen dem seinigen nicht gleich kommen. Uebrigens beziehe ich mich auf das, was meine Abhandlung über den Gips enthält, welche ich die Ehre hatte Ihnen zu nennen. Hier füge ich nur noch die Ausdrücke bei, zumal im Lateinischen, welche leicht im Englischen oder im Französischen werden gebraucht werden können, die ich für diese verschiedenen Abtheilungen gewählt habe.

Das System, welches man gewöhnlich das regulare oder tessulare nennt, bedarf keiner Uebersezzung; ich habe es auch sphäroëdrisch genannt wegen der Aehnlichkeiten mit der Kugel, die ihm eigenthümlich sind. Es ist das, welches sich auf drei unter einander senkrechte, und alle unter sich gleiche, Axen gründet. Ich habe indess den gewöhnlichen Fall, welcher homo-sphäroëdrisch ist, von den verschiedenen Fällen von Systemen unterschieden, welche hemi-sphäroëdrisch sind, und von denen man das des Schweselkies - oder Pentagonal - Dodekaëders, welches ich das pyritoëdrische System nenne, und das des regularen Tetraëders oder das (regular) tetraëdrische kennt. Diese beiden Falle stehen nämlich unter ganz verschiedenen Gesetzen der Reduktion einer und derselben Anzahl zu reducirender Flachen auf die Halste, wovon ich den Ursprung in der verschiedenen Art, wie bei ihnen die Latera oder Seiten der drei Hauptaxen polarisirt sind, in meiner oben angeführten Abhandlung von 1817 nachgewiesen zu haben glaube.

Diejenigen Systeme, welche sich auf drei unter einauder senkrechte Axen gründen, von denen nur

zwei gleich, aber verschieden von der dritten sind, werden in Bezug auf eben dieses Prinzip zwei- und einaxig, bino - singulaxia im Lateinischen genannt werden können. Ich habe 1815 keine entschiedene Unterabtheilung bei diesem allgemeinen Falle gemacht, weil der Kreuzstein damals fast allein nur hier Veranlassung zu einer Unterabtheilung in homoëdrische und hemiëdrische Systeme zu geben schien, den andern allgemeinen Fällen analog. Ich nannte also diese Abtheilung in ihrem ganzen Umfang das viergliedrige System oder systema quaternarium; ein Ausdruck, den ich jetzt lieber auf die homoëdrische Unterabtheilung beschränke, welche die Systeme, wie Zirkon, Vesuvian n. s. w. begreist. Aber es ist jetzt aller Grund vorhanden, anzunehmen, nicht bloss dass es auch hemiëdrische zwei- und einaxige Systeme giebt, sondern soger in dem doppelten Sinn, analog dem pyritoëdrischen und tetraëdrischen System. Ich mochte den einen Fall vierund zweigliedriges System nennen, und bino-quaternarium, wie mir der Kreuzstein und vielleicht auch ein Theil des Bournonits zu seyn scheint; den audern tetraëdrisch - viergliedrig, s. tetraëdrico quaternarium; und hieher würde ich nicht allein den Kupferkies nach der Beobachtung des Hrn. Mohs, sondern auch das Bittersalz rechnen, von welchem ich zu deutliche Krystalle gesehen habe, als dass ich zweiseln konnte, dass dies ihre wahre Stelle ist.

Noch mehr. Wenn die Winkelmessungen des Wolframs richtig sind, wie man sie gegenwärtig kennt, so bildet dieses System noch eine besondere Unterabtheilung, welche man tetartoëdrisch - vier-

gliedrig, s. quaternarium tetartoëdricum oder gar hemi- und tetartoëdrisch-viergliedrig, s. hemi- et tetartaëdrico- quaternarium würde nennen müssen, und welche der analog seyn würde, die sich unter den dem dritten Hauptsall angehörigen Systemen sindet. Schon seit langer Zeit habe ich den Wolfram so beschrieben; und so wie ich das System des Kreuzsteines vier- und zweigliedrig nenne, so würde ich dieses auch vier- zwei- und eingliedrig nennen, s. bino-singulo-quaternarium, den andern repräsentativen Ausdrücken gemaß, die ich angenommen habe.

Die dritte Hauptabtheilung wird gebildet von den Systemen mit drei unter sich senkrechten, aber alle drei einander ungleichen, Axen. Ich nenne diese Systeme ein - und einaxig, f. singulaxia. Ich habe diese weite Abtheilung weiter zerfällt, je nachdem die unter ihr hegriffenen Systeme homoëdrisch oder hemiëdrisch sind, in zwei- und zweigliedrige Systeme (s. binaria), wie Topas, Schwerspath u. s. w., ferner zwei - und eingliedrige (f. bino - singularia), wie Feldspath, Hornblende, Augit u. s. w., endlich in ein - und eingliedrige (s. singularia), wie Axinit und Kupfervitriol. Die letzteren enthalten das Viertel, d. i. die Hälfte der Halfte einer vollständigen Anzahl unter einander coordinirter Flächen, und werden daher mit Recht nach ihrem mehr theoretischen Namen systemata singulaxia tetartoëdrioa genannt werden, anstatt tetartoprismatische, wie sie Hr. Mohs genannt hat. Eben so wird man mit mehr theoretischen Namen systemata singulaxia homoëdrica und singulaxia hemiëdrica die heiden ersten

Unterabtheilungen des allgemeinen Falles benennen können, welcher die systemata singulaxia umsasst.

Sie wissen, mein Herr, man kennt noch kein tetartoëdrisches System als Unterabtheilung des sphäroëdrischen aus Beobachtung, und blos in abstracto hat Hr. Mohs von dem Körper gehandelt, den man den tetarto-sphäroëdrischen, solidum tetardo-sphaeroedricum, nennen konnte; so wie ich es in meiner Abhandlung von 1815 mit einem dritten Falle eines hemisphäroëdrischen Systemes gemacht habe, der auch möglich oder geometrisch zulässig ist, und dessen allgemeine Formen ich unter dem Namen gedrehte Leucitoide, solidum leucitoides detortum, beschrieben habe. Ich habe seitdem für sie einen noch bezeichnendern Namen gefunden; das wurde der des Granat - Dyoëders seyn, weil man sie sich als Rhomboïdale - Dodekseder oder Granatoeder denken kann, auf jeder ihrer Flächen eine Zuschärfung tragend. Ich habe in meiner Abhandlung von 1815 gezeigt, dass diese Körper die merkwürdige Verschiedenheit besitzen, entweder rechts oder links gedreht zu seyn, welches also immer entgegengesetzte, oder umgekehrt - ähnliche, und gleiche Körper giebt. Ich habe außerdem die Wirklichkeit solcher entgegengesetzter Korper unter den Krystallen, ja sogar ihre Häusigkeit gezeigt in einer Abhandlung über die gewöhnlichsten Zwillingskrystalle des Feldspathes, wie z. B. die von Karlsbad sind; diese-Abhandlung befindet sich in dem Schweiggerschen Journal der Chemie und Pitysik, B. XI., so wie in einer nachher zu erwähnenden Abhandlung über den Gang des Krystallisationssystems beim Quarz im Magazin der Ges. naturf. Fr.

Noch sind die Systeme übrig, die sich nicht blos if drei Axen gründen, wie alle die vorhergehenden, ndern auf das Verhältniss einer Hauptaxe gegen ei andere, unter sich gleiche, und auf der ersten meinschaftlich senkrechte; welche drei daher unr sich jederzeit den Winkel von 60° machen. Dier Fall wird in seinem ganzen Umfange der der ei- und einaxigen Systeme (systemata terno-sinclasia) heißen. Sie wissen, mein Herr, er entilt wieder die beiden großen Unterabtheilungen, imlich die homoëdrische und die hemiëdrische. ie erstere ist die, welche ich sechsgliedrig, systema narium, genannt habe, wie z. B. der Quarz sich r gewöhnlich zeigt, ferner der Beril, der Apatit s. w. Die zweite bildet das rhomboëdrische Syem, welches ich nach der Analogie der vorigen, ich das drei- und dreigliedrige, s. ternarium, nannt habe. Es würde unnöthig seyn, die nur zu kannten Beispiele davon, wie die des Kalkspathes s. w. anzuführen. Aber gewiss, es giebt noch idere zu machende Unterabtheilungen in diesem erten Hauptfall. Der Quarz selbst macht davon ne aus, welche in der That hemiëdrisch ist, aber einem andern Sinne, und nach einem ganz anden Gesetz, als es die Rhomboëder sind; sie wird is gewendet - sechsgliedrige System, systema seırio-hemiëdricum detortum, heißen können, weles auch die merkwürdige Eigenschaft besitzt, dass ine Korper bald zur Rechten, bald zur Linken dreht sind, wie ich das ausführlich in der vorhin wähnten Abhandlung über den eigenthümlichen ang des Krysallisationssystems beim Quarz etc. etc.

Magazin der Gesellschaft naturforschender Freunde in Berlin eingerückt habe; das physikalische Prinzip dieser Eigenschaft habe ich gesucht in der Art und Weise aufzuzeigen, wie die Latera der Axen dieses Systems polarisirt sind, in den Abhandl. der Königl. Akad. d. Wiss. vom Jahre 1817.

Es ist nicht der Quarz allein, der neue Unterabtheilungen, welche in unserm vierten Hauptfall zu unterscheiden sind, erforderlich macht. Der Turmalin giebt ein anderes Beispiel davon, welches einige Analogie mit den tetartoëdrischen Systemen der übrigen Hauptabtheilungen hat. Allein ich will mich dabei hier nicht verweilen, noch überhaupt jetzt gegen Sie weitläuftiger seyn. Indem Sie selbst die Vergleichung meiner Ausdrücke mit denen des Hrn. Mohs anstellen, werden Sie, glaube ich, die ersteren den andern vorzusiehen finden; die letzteren scheinen mir zu viel Inconvenienzen zu haben, um an die Stelle der meinigen gesetzt werden zu können, wenn ich die meinigen auch nicht mehrere Jahre vor Hrn. Mohs geschaffen und bekannt gemacht hätte. Ich wage es zu hoffen, das Sie meine Methode als die einfachste und natürlichste unter denen, die wir besitzen, finden werden; ich glaube sogar mit aller Strenge sagen zu können, dass in vielen Punkten meine Methode keiner größeren Vereinsachung mehr sähig

Empfangen Sie, mein Herr, die Versicherung meiner höchsten Achtung.

> Weis, Professor in Berlin.

N. S.

Ich richte diesen Brief an Sie aus Göttingen, da eine in den Ferien unternommene mineralogische Reise mich verhindert hat, fünf oder sechs Wochen früher der mir sehr schmeichelhaften Einladung des Hrn. Tralles zu entsprechen, Ihnen denselben zu schreiben.

Ueber salzsaures Gold als Reagens auf Eisenoxydul und über das rauchende Wesen der Salzsäure

TOW

Professor Ficinus in Dresden.

(Ans einem Briefe an den Professor Schweigger in Halle),

Dresden d. 7. Oct. 1822.

: Als ich im September, wo ich die Quellen zu untersuchen in Teplitz war, dort das Vergnügen hatte mit Ihaen zusammen zu treffen und mich dankbar Ihrer freundschaftlichen Unterstützung erinnere, . hatte ich Gelegenheit Ihnen die merkwürdige Schwärzung einiger Quellen durch salzsaures Gold zu zeigen. Ansangs war ich ungewiss über die Ursache dieser Brscheinung. Schwesel war es nicht, denn ammonialischer Silberkalk gab davon keine Spur zu erkennen. Muthmasslich konnte es nur Eisenoxydul seyn. Hier in Dresden habe ich sogleich weitere Versuche angestellt und das salzsaure Gold wirklich als das bestimmteste Erkennungsmittel des Eisenoxydules enkaunt, unter der Bedingung, dass, wie im Teplitzer Wasser. kohlensaures Natrum oder Alkali, dabei im Spiele ist. Dieses Goldsalz steht

über salzsaures Gold und Salzsäure.

wiel höher in der Schnelligkeit des Erfolges, als alle andere Prüfungsmittel, es übertrifft die Galläpfel um sehr vieles; denn wo diese erst kaum nach 12 Stunden eine Spur von Farbenänderung gaben, da schwärzte sich Gold schon nach einigen Sckunden. 1/16 Eisenvitriol mit gleieher Menge Natrum in 4 Unzen Wasser aufgelöst, gaben mit einem Tropfen gesättigter Goldauflösung schon einen bedeutenden Niederschlag, der mit der Zeit ins Purpurne gieng. Ohne Natrum erschien erst nach 5 Tagen eine erkennbare Trübung. Nur wo die Menge des Eisens noch um vieles geringer ist, wie im Wasser der Hauptquelle zu Teplitz, zeigt das Goldsalz nichts Bestimmtes.

Durch dieses Mittel scheint mir eine Lücke in den Reagentien ausgefüllt werden zu konnen, denn es sehlte bisher noch an einem, das mit Pracision aus Eisenoxydul zu brauchen war. Der nothige Zusatz von Natrum ist, sollte ich denken, nicht beschwerlich. Ich empfehle diesen Gegenstand allen Chemikern zur Prüfung, denn es ist mir nicht unwahrscheinlich, durch Anwendung des Goldes sogar dahin zu kommen, dass man sogleich die vorhandene Menge des Eisenoxydules bestimmen kann.

Kürzlich rectificirte ich 20 Pfund rauchende kaufliche Salzsäure (Salzöl der Scheidewasserbrenner) und fand, dass das Dampsende *) derselben, welches zum Anfange der Arbeit übergeht, größtentheils in

^{*)} Vergl. Nasse's Bemerkungen darüber B. 6, 3, 594 des Journals für Ch. u. Physik.

216 Ficinus über salzs. Gold u. Salzsäure.

Chlorine bestand. Man hat wohl sonst gemeint, es bestehe in salzsaurem Dunste, der sich an das Hydrat der Salzsäure hänge, ähnlich der rauchenden Schwefelsäure, allein dem scheint nicht ganz so zu seyn, wenigstens muß ich selbiges für ein Gemenge von Dunst, Hydrat und Chlorine ansehen.

Ueber die Coagulation des Eyweisstoffs durch galvanische Electricität.

V o n

C. G. Gmelin in Tübingen.

Ich habe in Gilbert's Annalen Band 64. S. 547 einige Versuche über die Coagulation des Eyweisstoffs durch galvanische Electricität bekannt gemacht, welche mit den von Brande in London angestellten (philosophical Transactions 1809, S. 373 f.) im Widerspruch zu stehen schienen. Brande gab namlich an, dass schon bei Anwendung massig starker Batterien die Coagulation fasst ausschließend am negativen Pol statt finde, und erklärte diese Erscheinung durch die Annahme, dass der Eyweisstoff seinen Flüssigkeitszustand der Gegenwart eines Alkali verdanke, wobei er vermöge der schnellen Entziehung (rapid abstraction) des Alcali am negativen Pol die feste Form annehme. In meinen Versuchen dagegen coagulirte der Eyweißstoff immer nur am positiven Pol, welches sich einfach durch das Freiwerden von Säure an diesem Pol erklärte.

Herr Prof. Gilbert hat die Güte gehabt, meine Versuche unter der Aufschrift: "eine Anfrage" in seine Annalen aufzunehmen, und, ohne sie durch eigene Versuche aufzuklären, was mir zu einer Zeit sehr erwünscht gewesen wäre, wo mir eine krästige Batterie nicht zu Gebote stund, die Verschiedenheit in den Resultaten dadurch zu heben gesucht, dass er annahm, mein Trog Apparat sey schwächer gewesen, als der schwächste der von Brande gebrauchten, bei welchem die Cosgulation am negativen Pol sich noch zeigte.

Ich gestehe, dass mir die von Brande (oder vielmehr von Thomson und Davy) gegebene Er-klärung immer im hochsten Grade unwahrscheinlich zu seyn schien, und glaubte daher, die Sache von Neuem untersuchen zu müßen, als ich mich krästigerer Apparate bedienen konnte.

Ich setzte zu einer Eyweissauslösung in Wasser (1 Volum Eyweiss auf 2 Volum Wasser) so lange Salpetersäure, bis die Flüssigkeit ansieng sauer zu reagiren. Es entstund ein Niederschlag, der durchs Filtrum getrennt wurde. — Ware die schnelle Entziehung des Alcali Ursache der Coagulation, so hatte die Flüssigkeit keinen Eyweisstoff mehr enthalten sollen, da das Alcali durch die Saure wohl eben so schnell entzogen wird, wie durch die Anziehung des negativen Pols, und die Salpetersäure mit dem Eyweisstoff keine auslösliche neutrale Verbindung bildet. Die Flüssigkeit gerann aber in der Warme vollkommen, und hatte noch bei Weitem die größte Menge ihres Eyweisstoffes ausgelöst gehalten.

Ich bediente mich nun eines Trog Apparats, der im Allgemeinen folgende Einrichtung hatte: Er bestund aus 10 kupfernen Trögen, an deren jedem seitwärts ein metallenes Schüßelchen augelöthet war,

in welches Quecksilher gebracht, wurde. Zinkplatten, von einem Pariser Quadratfols Fläche auf jeder Seite, die an einem holzernen Stab besestigt waren, wurden in die kupfernen Troge, die zuvor mit Flüssigkeit gesullt worden waren, eingesonkt, und mittelst an sie angelotheter Drathe mit dem Quecksilber der Schusselchen in Verbindung gebracht Als Flüssigkeit gebrauchte ich einen Theil concentr. Schwelelsaure auf 50 Theile Wasser. Dieser Apparat war sehr kraftig. Die Zersetzung des Wassers gieng ausnehmend rasch vor sich, und die Glübungserscheinungen bei demselben waren außerst glanzend. Drahte, die von den beiden Polen des Apparats ausgiengen, gaben, wenn sie unter Wasser mit ihren Enden in Berührung gebracht wurden, sehr starke Funken. Ich brachte nun Platindrathe von gleicher Dieke, die mit den beiden Polen des Apparats in Verbinding waren, in obige Eyweilsstoff-Auflosung auf eine Entfernung von 4 Zollen. Die Congulation zeigte sich an beiden Drahten sehr stark und in gleichem Grade.

Ein anderer ahnlich eingerichteter Apparat, der aus 20 kupfernen Trögen bestund, und bei welchem die Zinkplatten 2 Zoll Par, breit und 5 Zoll lang waren, brachte dieselben Erscheinungen hervor. — Die Wirkung war ferner dieselbe, wenn die Eyweißsolf-Auflösung in ganz verschiedene Glaser gebracht und die Verbindung mittelst beseuchteter Baumwöhle bewirkt wurde. Selbst bei einer Entscrung von 10 Zoilen zeigte sich Coagulation, wenn die Verbindung zwischen den zwei Glasern, welche

die Auslösung enthielten, durch einen Metalldraht hervorgebracht wurde.

Offenbar ist hier die Coagulation an heiden Polen durch die große Hitze bedingt, welche bei diesen Apparaten sich entwickelt, und der Erfolg ließ sich voraussehen. Auch zeigt sich die Coagulation auf gleiche Weise, wenn man in die Eyweiß-Auflösung einen zweischenklichten kupfernen Draht bringt, und ihn mit der Spiritu-lampe auf-erhalb der Flüßigkeit erhitzt; mit einem Platindraht gelingt der Versuch nicht wohl, weil er ein zu schlechter Warmeleiter ist.

Mit welchen Augen Herr Brande diese Erscheinungen beobachtet hat, weiß ich nicht; wahrscheinlich mit denselben, mit welchen er das Eisen
übersehen hat, welches in der Asche des farbenden
Stoffs des Bluts in so bedeutender Menge sich findet,

Es ergiebt sich also, die Congulation des Eyweisstoffs durch galvanische Electricitat von zwei Umständen abhangt:

- 1) Von der Saureentwicklung am positiven Polbei verhaltnismassig schwachen Batterien, wo dann die Coagulation nur am positiven Pol sich zeigt;
- 2) Von der Warmeentwicklung bei krastigen Batterien, wo sie dann an beiden Polen gleich stark statt findet.

Brande, welcher gesunden zu haben vermeinte, dass die Coagulation nur am negativen Pol statt finde, glaubte darin auch eine Erklarung für die Coagulation des Eyweisstoffs durch Hitze und durch Alcohol gesunden zu haben. Bei einer höheren Temperatur trete nämlich das Alcali an das Wasser,

der Eyweisstoff verliehre mithin sein Anslösungsmittel; dasselbe finde mit dem Alcohol bei der gewohnlichen Temperatur statt. Diese Erklärung wäre
mithin analog derjenigen, welche man anlangs für
die Erscheinung der Trübung der essigsauren Alaunerde durch Wärme aufgestellt hat, als man noch
nicht wußte, dass reine essigsaure Alaunerde bei der
Erwarmung klar bleibt, und dass die Erscheinung
der Trübung sich nur bei Gegenwart von gewissen
Salzen zeigt.

Die Ursache der Coagulation des Eyweißstoffs durch Warme und durch Alcohol ist also noch unbekannt.

Prevost und Dumas, we'che die Abhandlung von Brande gar nicht, oder nur sehr finchtig
gelesen zu haben scheinen, sagen (Annal, de Chim,
et de Phys. T. XVIII. p. 283), daß man das Factum,
daß der Eyweißstoll am positiven Pol coagulire,
Herrn Brande verdanke (wahrend dieser gerade
das Gegentheil behauptet, und die Coagulation am
positiven Pol, bei schwacheren Batterien, lange vor
Brande bekannt war), und daß man daher das
Eyweiß als eine salzartige Verbindung, in welcher
der Eyweißstoll die Rolle der Saure spiele, als Eyweißstollsaures Natrum mit Ueberschuß von Basis
(albuminate de soude avec excès de base) betrachten konne.

Lassaigne (Annal. de Chim. et de Phys. T. XX. p. 97), dem ebenfalls die Abhandlung von Brande nicht bekannt zu seyn schien, hat die Un-richtigkeit dieser Ansicht dargethan, indem er zeigte, daß Eyweils, welches durch Alcohol präcipitirt, und

222 C. G. Gmelin über Egweißstoff.

dorch mehrmäliges Auswaschen mit schwachem Alcohol von seinem Kochsalzgehalt möglichst befreit
wird, aus seiner Außösung in Wasser durch galvanische Electricitat nicht mehr zum Coaguliren gebracht
werden kann, dass dagegen dann ein Zusatz von
etwas Kochsalzauslösung Coagulation am positiven
Pole bewirkt. Er hat mithin aus eine mehr directe
Art erwiesen, dass die Ursäche der Coagulation am
positiven Pol in einer Zersetzung des Kochsalzes und
einer Verbindung der Salzsaure zlesselben mit dem
Eyweisstoff, begründet sey.

Vauquelins Analyse verschiedener Getraide-Mehle.

n dem Journ. de Pharm. VIII. 353. analysirt Vauuel in folgende 9 Mehlsørten – 1) Von einheimihen Waizen. 2) Gemengkorn (méteil) von Wain und Roggen. 5) Härtes Korn (blé dur) von
dessa. 4) Weiches Korn (blé tendre). 5) Dessen
veite Sorte, und 6) dritte Sorte; endlich Pariser
ickermehl. 7) Erste, 8) zweite und 9) schlechteste
irte. Die Resultate finden sich in nachstehender
ibelle, worin die letzte Spalte zugleich die Wasmenge angiebt, welche von 100 Theilen jeder
ehlsorte beim Kneten aufgenommen wird.

۱ _۲ .	Feuchtigkeir	Kleher	Stärke	Zucker.	Kleber- gommi.	Rückstand	Summe	Wasser- aufnahme
	10,0 6,0 12,0 10,0 3,0	14,55 12.00 12,10	75,50 56,50 62,00	4.22 8.48	5,54 5,28 4,90 5.80 4,60 5,50	1,2 2,5 1,2	100,49 100.00 98.73 98.42 100.41	55,0 51,2 51,8 57,4
•	10,0 8,0 12,0	10,20 10,50	72.80	4,50 4,80 4,80	2.80 5.60 4,60	2,0	100,21 92,90 100,00	40,6 57.8 37.8

Die Fenchtigkeit ist sast gänzlich mit dem Kleber verbunden, und steht daher mit dessen Menge sast in Verhaltniss, namlich im stischen Mehle. Mit dem Altwerden des Mehles, besonders an seuchten Orten, nimmt aber die Fenchtigkeit in dem Maase zu, dass das Mehl alsdam 12 bis 15 l'c. schwerer wird (was einigen Mehlhandlern nicht unbekannt zu seyn scheint'. Die Starke für sich allein zieht bekanntlich nicht leicht die Fenchtigkeit an.

Merkwürdig ists, daß die Starke des Odessaer Alehles nicht, wie gewöhnlich, ein unfühlbares mar-Liges Pulver, sondern vielmehr kleine harte und habb durchsichtige Körnehen wie Gummipulver darstellt, weshalb auch diese Mehlsorten beim Kneten weniger Wasser ausuchmen.

Das Klebergummi (gomine - glutineuse) dec Mehle, welches nach Absonderung des Glutens und -der Starke sich in dem abgedampsten Waschwasser befindet, und nach Ausziehung der zuckrigen Substanz aus dem Extracte vermittelst Alkohol zurückbleibt. und von Henry u. A. mit gewöhnlichem Gummi verwechselt wird, ist nach Vauquelin ganz eigenthümlicher Art. Es ist braun, brennt mit fast animalischem Geruch, und giebt durch Destillation kohlensaures Ammonium; durch Salpetersäure entsteht keine Schleimsaure, sondern Kleesaure mit einem gelben bittern Stoff und einem weißen Pulver, welches einen kleesauren Kalk darstellt. Uebrigen ist der Klebergummi im Wasser zwar leicht auflöslich, aber diese Auslösung ist niemals Llar und dabe stets sauer. Seine Kohle liesert ungemein viel phosphorsauren Kalk, der durch freie Phosphorsaure of fenbar in solcher Menge aufgelöst gehälten wird. Diese Saure scheint auch einen Theil des Klebers in diese eigenthümliche Substanz verwandelt zu haben.

Die in den Waschwassern der Mehle aufgelöste Substanz, welche Einige für Firnis halten, ist nach Vauquelin nichts als Kleber, durch Phosphorsaure aufgelöst gehalten: sie giebt nämlich bei der Gahrung gleich ansangs kein alkalinisches Product, wie das Eyweis, sondern vielmehr ein saures.

Ueber den Hopsen und das Lupulin.

Wenn man den Lewöhnlichen. Hoplen oder die Hüllen des Hoplensaamens leise ausklopit, so fallt ein Staub heraus, welcher aus kleinen goldgelben Körnern von aromatischen Geruch und Geschmack hestelit. Diese vom Dr. Tves zu Newyork Lupulin genaunte Substanz euthalt

i	noch Yves -	nach Pryen	und Chevalier o Theilen
Gerbstuff	5	Ein Harz	105
Extractivate	or Th	Bittern Stoff	25
Bittern Stol	T 10	Fluchtiges Ocl	2
Wachs	12	Kieselerde	8
¶larz	56	Gummi	
Hulzfaser	46	Wasser	
•	119		1.30

Bei der letztern Analyse wurden außerdem noch unbestimmbar kleine Mengen von Koldensaure, basischem es-ig-aurem Ammonium, kohlensaurem. salzsaurem und schweselsaurem Kali, kohlensaurem und phosphorsaurem Kalk, sreier Aepselsaure und äpselsaurem Katk. Eisenoxyd und Schwesel, Osmasom und eine settige Substanz gesunden.

Der Haupthestandtheil der Hopfensubstanz aber ist das eigenthumliche Harz. Dieses Hopfenharz ist

goldgelb, geht aber an der Lust in Pomeranzengelb über. Es lost sich in Alkohol und Aether zu einer goldgelben Flüssigkeit auf, und lässt sich daraus durch Abdampsen vollkommen durchsichtig darstellen. Es schmeckt bitter und theilt diesen Geschmack auch dem Wasser, womit es gekocht wird, mit, doch nicht die Farbe. Durch schwache Säuren wird es nicht verändert; mit Alkalien löst es sich auf und lässt sich daraus wieder durch Säuren fällen.

Der bittere Bestandtheil der Hopfensubstanz ist nach dem Trocknen weiß ins Gelbliche, und zieht leicht Feuchtigkeit an; lost sich aucht leicht in Alkohol und Aether auf. Ausgezeichnet ist neben seinem eigenthümlichen bittern Geschmack dessen Wirkung auf die Verdauungsorgane, indem schon durch eine geringe Menge aller Appetit auf 8 bis 10 Stunden unterdrückt wird, wobei man übrigens keine nerkotische Wirkung benierkt.

In der Hopfensubstanz allein befindet sich die eigentliche Kraft des Hopfens; es ist derselbe unwirksam, sohald man ihn des harzigen Pulvers beraubt hat. Man wird daher künstig bloss das Pulver versenden und die zurückbleibenden Hopfenblatter vernichten. Ist das Hopfenpulver mit Erde u. s. w. vermengt, so last es sich davon wegen seiner Leichetigkeit durch Wasser bestreien.

Aus dem Journ, de Pharm, VIIL

Neue Anwendung der Thierkohle.

Nicht bloß farbende Substanzen und den Extractivstoff schlagt die Thierkohle aus Sasten nieder, sondern nach Payen (Ann. de l'industrie VI. 245) auch ausgelösten Kalk, wie man durch solgenden Versuch zeigen kann:

Man nehme 200 Grammen gesättigtes und filtrirtes Kalkwasser in zwei gleichen Theilen; wenn man nun den einen Theil mit 10 Grammen gewöhnlicher Knochenkohle einige Secunden siedet und darauf filtrirt, so erhält man eine klare Flüssigkeit, welche durch kleesaures Ammonium nicht getrübt wird, während die andere Portion natürlich damit einen reichlichen Niederschlag giebt. Mit Pslanzenkohle und Lampenschwarz erhält man diesen Ersolg nicht.

Chaptal hat diese Eigenschast der Thierkohle bei der Zuckersiederei mit Vortheil angewandt:

Der Runkelrübensast, welcher bekanntlich zur Sättigung seiner sreien Säuren mit Kalk versetzt wird, bildet beim Einkochen durch die Einwirkung des Kalks häusig einen zahen Schleim, welcher zuweilen die ganze Masse in ein schaumiges Magma verwandelt und alle Krystallisation hindert. Diesem um so misslichen Hindernisse, da es sich erst späts

nur wenige Minuten vor dem Ende der Operation einstellt, lässt sich nun auf folgende Weise begegnen:

In dem Augenblicke, da die Umwandlung des Zuckersasts eintritt, werse man einige Hände voll Thierkohle hinein: sogleich legt sieh der Schaum, und das Sieden geht wieder ruhig vor sich. Das Schwarz lasst man in dem Syrup, indem es sich nachher bei der Rassinirung bei der Krystallisation des Zuckers leicht von selbst ausscheidet.

Mit ein wenig Butter durchgeknetet, wirkt das Kohlenpulver noch leichter und schneller.

Notizen und Auszüge.

Neue Cyanverbindungen nach L. Gmelin und Wöhler.

L. Gmelin gieht in dem vortressichen Handb. der theor. Chemie 2. Ausg. 11. 1692. vorlaufig solgende Notizen von seinen sortgesetzten Untersuchungen *) über Cyanverbindungen:

Blausaures Platinoxydul-Kali. Man erhitzt ein Gemeng von gleichen Fheilen schwammigen Platin und blausaurem Eisenoxydul-Kali in einem Glase oder Tiegel beinahe bis zum Glühen (bei zu schwacher Hitze bleibt Cyaneisenkalium unzersetzt, bei zu starker wird die Platinverbindung zersetzt), löst in Wasser auf, filtrirt, dampst langsam ab, gießt die warme Flüßigkeit von dem unzersetzt gebliebenen und angeschossenem blausauren Eisenoxydulkali ab und laßt erkatten, worauf das Platinsalz anschießt, welches durch Auspressen und wiederholtes Krystallisiren von dem übrigen blausauren Eisenoxydulkali und zugleich von einsachem blausaurem

^{*)} Vergl. die wichtige Abhandlung über ein besonders Cyaneisenkalium und eine neue Reihe von blausauren Fisensalzen, von L. Gmelin in dies Jahrb. IV 325.

und Auszüge.

Kali zu reinigen ist. - Nadelformige, oft sehr lange geschoben 4seitige Saulen, mit Winkeln der Seitenkanten von 85 und 900, mit 4 Flachen zugespitzt, welche auf die Seitenflachen unter einem Winkel von 1220 au gesetzt sind. Gelb bei durchsallendem und bei quer auf die Achse der Krystalle fallenden Lichse, let haft blau bei mehr nach der Achse auffallendem Lichte. - Scheint nach vorläufigen Versuchen 2 Mischungs - Gewichte Platin (das M. G. zu 48 gesetzt) i M. G. Kalium (zu 59,21, 2 M G. Cyan jedes = 26) und 5 M. G. Wasser 'jedes = 9 zu enthalten, oder i M G. Platinoxydul, "I M G Kali, 2 M. G. Blausaure und 1 M. G. Wasser. An der Luft verwittert es, indem es undurchsichtig und blassröth wird; bei weiterm Erhitzen verliert es 12,4 Pre. Wasser and wird dadurch erst weiß, dann pomeranzengelb; bei noch stärkerm Erhitzen wird es unter geringer Gewichtsahnahme wieder weiß, dann schmilzt es zu einer grauen und gelben leicht übersteigenden Masse. - Salpetersaure zersetzt das Salz in Salpeter und in eine fast farblose durchsichtige Gallerte. Verdünnte Schwefelsaure farbt es durch Entziehung von Wasser pomeranzengelb - Es löst sich sehr reichlich in warmem Wasser und schießt daraus beim Erkalten einem großem Theile nach sehr schnell an. Diese Lösung erzeugt mit Zink -, Zinnoxydul-, Zinnoxyd- und Quecksilheroxydsalzen einen geringen weißen Niederschlag, mit salpersaurem Wissmuthoxyd einen weißen pulverigen, mit schwefelsaurem Eisenoxydul einen starken bläulichweißen, mit salzsaurem Eisenoxyd erst nach einiger Zeit einen braunrothen, mit schwefelsaurem Kupferoxyd einen sehr starken grünblauen, mit salpetersaurem Quecksilberoxydul einen sehr dicken smalteblauen, mit salzsaurem Goldoxyd einen gelben flockigen, mit salpetersaurem Silberoxyd einen weißen käsigen, sich nicht am Lichte schwärzenden und mit Bleisalpeter gar keinen Niederschlag.

Blausaures Palladiumoxyd-Kali oder Cyan-Paladium-Kalium. — Man lost blausaures Pal'adiumoxyd in blausaurem Kali, filtrist und dampst ab. — Farblose, durchsichtige, nadelformige, geschoben 4seitige Saulen mit Winkeln von 108 und 72°, oft mit abgestumpsten scharfern Seitenkanten, wodurch Winkel von 126° entstehen. — Verknistern in geliuder Warme und schmelzen dann unter Ausbrausen.

Cyan-Quecksilber-Kalium, — Man löst Cyan-quecksilber in blausaurem Kali und dampst ab. — Weisse, durchscheinende, regelmäsige Octaeder, meist in Gestalt von Fragmenten. — Verknistert hestig in der Hitze, schmilzt dann zu einer braun n Flüssigkeit, welche Cyangas und Quecksilberdamps entwickelt.

Cyan-Zink-Kalium. — Man löst blausnures Zinkoxyd in blausaurem Kali und dampst ab. — Farblose, sast ganz durchsichtige, sehr große regelmässige Octaëder. — Verknistert beim Erhitzen und schmilzt dann zu einer sachlosen durchsichtigen Flüssigkeit, ohne merklich Wasser zu entwickeln.

Cyan-Kobalt-Kalium. — Man löst blausaures Kohaltoxyd in blausaurem Kali und dampst ab. — Blassgelbe, glanzende, durchsichtige, geschoben 4seitige Säulen mit Winkeln der Seitenkanten von 30 und

1000, meistens an den 2 schärfern Seitenkanten abgestumpst und mit 4 Flächen zugespitzt, welche auf die 4 primitiven Seitenslachen schief aufgesetzt sind. Meistens lauft die Kante, welche die Zuspitzungsflachen mit den Seitenflachen machen, von der scharfen Seitenkante noch der stumpfen abwarts, selten tritt der umgekelnte Fall ein und die Krystalle sind also mit a verschiedenen Pyramiden versehen. Bisweilen sind auch die 2 Zuspitzungskanten; welche den stumpfen Seitenkanten entsprechen, wieder abgestumpst oder eingekerst. (Also genau dieselbe Krystallform, wie die des rothen Cyaneisen - Kaliums) 🚤 Verknistert beim Erhitzen, ohne eine merkliche Menge Wasser zu entwickeln, und schmilzt in stärkerer Hitze zu einer dunkelolivengrünen durchscheinenden Flussigkeit, welche langsam Blasen wirft.

Blausaures Manganoxydulkali (oder Cyan-Mangan-Kalium?). — Man digerirt kohlensaures Manganoxydul mit blausaurem Kali, welches überschüssige Blausaure enthalt, oder man fallet schwefelsaures Manganoxydul durch blausaures Kali, und löst den Niederschlag in blausaurem Kali auf. Das röthliche Filtrat liefert bei behutsamen Abdamplen braunlichtothe Nadeln. — Die Verbindung ist sehr zersetzbar; selbst im trocknen Zustande der Luft dargeboten, braunt sie sich; mit Wasser bildet sie eine röthe Lösung, die sich bald trübt und das Mangan in Gestalt von schwarzem Oxydhydrat absetzt.

Noch wurden Versuche angestellt mit Chrom und Uran; allein bis jetzt ohne genügendes Re-sultat.

Folgende, das Nickel betreffende Thatsachen, wurden von Hrn. Wohler in Heldelberg entdeckt:

Blausaures Nickelexy d-Kali. — Durch Auflösen überschüßigen blausauren Nickeloxyds in blausaurem Kali. Filtriren und Abdampfen. — Honiggelbe, durchsichtige, rhombische Saulen mit Winkeln der Seitenkanten von 6i und 116, und mit
schief auf die scharfern Seitenkanten aufgesetzter
Basis; oft an den scharfern Seitenkanten aufgesetzter
Basis; oft an den scharfern Seitenkanten abgestumpft,
bisweilen auch an den Endkanten und an den stumpfen Ecken. — Verwandeln sich bei 1000 unter Entwicklung, von viel Wasser in blafsgeltes undurchsichtiges Cyan - Nickel- Kalium. Dieses schmitzt
noch unter der Rothglühhitze und zersetzt sich dann
langsam.

Blausaures Nickeloxyd-Natron. — Auf dieselbe Weise dargestelit. — Gelbe, durchsichtige,
nadelförmige, 6seitige Saulen, wie es scheint mit 6
Flachen zugespitzt. — Liefert bei 100° unter Wasserverlust gelbweißes undurchsichtiges Cyan-NickelNatrium, welches bei stärkerer Hitze schmilzt und
sich dann leichter als das Kalisalz zersetzt.

Blausaurer Nickeloxyd-Kalk. — Dunkelgelbe Krystelle, welche in der Wärme unter Wasserver-lust sahlgelb werden und bei starkerer Hitze sich zersetzen, ohne zu schmelzen.

Blausaures Nickeloxyd - Ammoniak. — Scheint nadellormig zu krystallisiren, zerfallt aber schon bei schwachem Erwärmen in verdampfendes blausaures Ammoniak und zurückbleibendes blausaures Nickeloxyd.

Diese blausauren Nickelsalze entwickeln beim usatz stärkerer Sauren Blausaure und lassen blaunures Nickeloxyd fallen; sie geben mit salzsaurem lisenoxydul einen weißen, mit salzsaurem Eisenoxyd inen röthlichgelben, mit salpetersaurem Quecksileroxydul einen gelben, sich durch Abscheidung von Juecksilber und Bildung von blausaurem Quecksileroxyd augenblicklich schwärzenden Niederschlag, nd mit essigsaurem Blei erst nach einiger Zeit gelbe Irystalle.

Die sreie Blausaure fallet die Nickelsalze, nicht ie Kobalt-, Eisen- und verwandte Salze, und giebt aher ein Abscheidungsmittel für das Nickel ab. — Das blausaure Nickeloxyd verwandelt sich beim Ertizen in braunes Cyan- Nickel, welches dann unter bhastem Erglimmen Stickgas und Cyangas entickelt, und ein Gemeng aus Nickel und Köhlen- offnickel zurückläßt.

L. Gmelin über Kobaltsäure.

Das Kobaltoxyd scheint nicht fahig zu seyn, ich unmittelbar in Ammoniak aufzulösen, sondern ie Vereinigung zwischen Kobalt und Ammoniak ann nur in folgenden zwei Formen statt haben:

receinigt und trit so in Verbindung mit einer Säure receinigt und trit so in Verbindung mit dem Amnoniak, welches mit derselben Säure verbunden ist, o entsteht z. B. kohlensaures Kobaltoxyd-Ammoniak u s. w.

Oder 2., wenn das Verhaltnis der Sture nicht inreichend ist, um Kobaltoxyd und Anmoniak zuJourn f. Chom. N. R. 6. Bd. 2. Hoft. 16

gleich zu sättigen: wenn man z. B. ein neutrales Kohaltsalz mit Ammoniak übersättigt, so bildet sich wenig von einem solchen Tripelsalz, und das Kobeltoxyd sallt größtentheils in blauen Flocken nieder. die, solange kein Sauerstoffgas hinzutrit, durchaus nicht verschwinden. Last man aber jetzt Sauerstoffgas hinzu, so wird es beim Schütteln bald verschluckt, die blauen Flocken werden grün und losen sich immer vollstandiger zu einer braunen Flüssigkeit auf. Wendet man ein Kohaltsalz mit überschüßiger Saure an oder ein solches, dem das entsprechende Ammoniaksalz in hiereichender Menge zugefügt ist, so erfolgt beim Uebersättigen mit Ammoniak kein Niederschlag, sondern es bildet sich eine blassrothe Flüssigkeit, welche (hei salpetersaurem Kobaltoxyd) ohne Zweisel salpetersaures Kobaltoxyd - Ammoniak enthalt, von welchem sich einige rothe Krystalle abscheiden. Beim Hinzulassen von Sauerstoffgas erfolgt dann ebenfalls Absorption desselben und braune Farbung der Flüssigkeit. Das Maximum Sauerstoffgas beträgt auf i M. G. Kobaltoxyd beinahe i M. G. Saverstoffgas. Also enthalt die sich hier bildende Kobaltsaure noch 1/2 M. G. Sauerstoff weiter als das Kobalthyperoxyd.

Salpeter- und kobaltaaures Ammoniak. — Schießt aus der erwarmten, mit Ammoniak übersättigten und mit Lust geschüttelten Auslosung bei starkem Erkalten (Abdampsen ist misslich) in braunen, vierseitigen Säulen, wie es scheint, mit quadratischer Basis. an. Dieses Salz lost sich unzersetzt in wäßrigem Ammoniak mit brauner Farbe. in Wasser dagegen lost es sich nur ihrilweise, Stickgas entwickelnd und Ko-

elthyperoxyd abscheidend. An der Luft zersetzt es ch bald, wird matt und röthlich, wahrscheinlich orzüglich durch Anziehen von Kohlenszure.

J. Qavy über Sublimat.

Dr. John Davy hat in der Londner R. Soc. m 6. Jun. d. J. einige Bemerkungen über den Actzenen Sublimat vorgelesen (Ann. of Philos. 1V. 64), vonach dies Praparat für sich allein, sowie auch aufelöst in solchen Flüssigkeiten, welche eine starke Anziehung für dasselbe haben, wie in Alkohol, Aeher, Salzsaure sich nicht zersetzt unter Mitwirkung les Lichts, während diese Zerselzung allerdings Statt indet unter Umständen zusammengesetzter Verwandtchasten, wie in dem Liquor hydrarg. oxymur. der Londner Pharmac., und in der wässrigen Auflösung, vobei Kalomel und Salzsaure unter Entwickelung on Oxygen sich bilden. Mit fetten oder atherischen Delen erhitzt sich der Sublimat unter Bildung von Cohle zu Kalomel und Salzsäure; und bei Anwenlung des Terpenthinöls bildet sich zugleich künstliher Kampfer; mit Nelkenöl und Pseffermünzöl detillirt eine purpurfarbige Verbindung von Salzsäure nit dem Oele über. Mit Salzsäure', Kochsalz, und einigen andern salzsauren Salzen bildet der Sublimatzerschiedene bestimmte Verbindungen, welche durch in Auslöslichkeit merkwürdig sind.

Faraday's Analyse eines Kohlenhydriodids.

[&]quot;Das von mir neulich beschriebene Kohlenhylriodid habe ich jetzt in hinlanglicher Menge erhal-

ten, um es analysiren zu können. Als ich 4 Gran in Dampsen über erhitztes Kupler in einer grünen Glasrohre trieb, so erhielt ich Jodinkupser, und 1,37 Cuhikz. reines ölhildendes Gas, an Gewicht 0,415 Gr; wenn 100 C Z. nahe 50,15 wiegen. Nun geben 4 Gr. Minus 0,415 an Jodin 5,587, und 5,587:0,415 = 117,75:15,55 nahe. Und da 15,55 sast genau das Gewicht von 2 Prop. Oelgas anzeigt, so besteht diese Substanz aus

1 Prop. Jodin . . 117,75

2 Oelgas . . . 15, 4;

wonach sich diese Zusammensetzung dem sog. Chlorinather analog verhalt."

Faraday in dem Journ: of Sc. Nr. 26. p. 429.

Ein vulcanischer Niederschlag.

Zu den auf nassem Wege gebildeten vulkanischen Korpern gehört nach Marion de Proce *) in

^{*)} Einer von den wenigen Europäern, welche dem Blutbad zu Manilla entronnen, worüber der Versasser Folgendes berichtet:

Manilla Tod und Verwüstung verbreitete, erhob sich Manilla Tod und Verwüstung verbreitete, erhob sich plötzlich die Indische Bevölkerung, verleitet durch Aberglauben und Unwissenheit, gegen die Europäischen Reisenden, welche sie für die Urheber ihrer Leiden highlig während diese mit größter Ausopserung den Kranken Mülfe leisteten. Mitten in vermeinter ruhiger Sicherheit wurden den Straisen, in den stäusern und auf den Dächern, wohin sie sich flüchteten. Viele verloren auf die gran-

sm Journ. de Phys. XCIV. 171 die aschenähnliche ava vom Vulcane Natognus ohnsern Manilla (Phippineninseln), welche sich in großer Menge aus m kochend hervorsprudelnden Wasser des Schluns absetzt. Sie enthält nach der Analyse von dem potheker Ballarini zu Manilla in einer Unze

> Schwefelhaltiges Harz 4 Grain Eisenvitriol . Gyps . . Spuren Kieselerde . 234 33 -Eisenoxyd . Manganoxyd . . 33 . 22} — Bittersalz . Alaunerde! . 34 Kalkerde . . 461 -Verlust **33** ı Unze —

Das über diesem Niederschlage stehende erkalto Wasser hat einen urinosen Geruch und tintentigen Geschmack.

In der Nähe sind die von Sonnerat beschriebeen heißen Wasser von Los Banos, welche sast ganz e obigen Bestandtheile ausgelöst enthalten. Eines erselben, die Bergquelle genannt, worin Eisenvi-

Naturforscher Godofroy; einige verdankten ihre Rettung dem Zufall und dem muthigen Beistande der spanfschen Einwohner. Ich entuicug dem Tode auf wunderwolle Weise, während mehrere meiner Frounde umkamen. Von meinen Sammlungen und Papieren habe ich wenig gerettet.

triol vorwaltet, zeichnet sich durch einen aromatischen Geruch und limonadeartigen Beigeschmack aus, und es schwimmen darin unzahlige glanzende Glimmerblättehen.

Aluminit in Frankreich.

Auch zu Bernon hei Epernay ist der Aluminit entdeckt worden von Hrn. v. Basterot (Bull. des Sc. 1822. Fevr., und zwar wie hei Halle und Newhaven unter Braunkohlen, welche hier mit Lagern von Sand und Thon abwechselnd ein Kreidegebirge bedecken. Er besteht nach Lassaigne's Analyse aus

59.70 Alaunerde 20,06 Schweselsaure 59.94 Wasser 0.50 Gyps

100.

Als Begleiter finden sich ein kieselhaltiges Thonhydrat und ein dem Honigstein abuliches, aber davon verschiedenes Fossil. (Basterot verändert mit
Brongniart die bisherige Benennung Aluminit,
man sieht nicht ein, aus welchem Grunde, in Websterit, nach dem Namen des ersten Entdeckers des
Aluminits außerhalb Halle, und unterscheidet von
Websterite nammelonné einen W. farineux, welcher staubartig die Spalte des Thons zu Bernon
überzieht, und außerdem den zu Oldham in England vorkommenden Aluminit, welcher nach Henry
2 Pc. Kieseierde beigemischt und in sehr feuchtem
Zustande 83 Wasser enthalt, als W. hydraté silicifere.

Bemerkung über Thonerde.

Die Thonerde, ein noch problematischer Stoff, sicher in äußerst geringer Menge in der Gegend in Fahlun gefunden wurde (s. dies. J. XXI. 25): bei den auf Besehl der Dänischen Regierung über e Steinkohlenlager auf Bornholm gemachten Unterschungen vom Prot. Oersted in Mineralien genden worden, die in Absicht auf Aussehen und eignostische Verhaltnisse, mit denen in der Gegend in Fahlun übereinkommen. Die Selbstständigkeit eser Erdart kann jedoch noch nicht als ausgemacht igesehen werden, so lange sie noch nicht in so ofser Menge erhalten worden ist, dass sie weiter itersucht und mit Verbindungen srüher bekannter rdarten, z. B. mit Flussaure, Phosphorsaure und praxsaure verglichen werden kann.

Aus Berzelius Jahrbericht 1822, p. 40.

Wasser der Bergkrystalle.

Nach dem Edinb. J. VII. 186 findet Hy. Davy is in Bergkrystallhöhlungen eingeschlossene Wasser it Oxygen einprägnirt, gleich dem einiger Queln; die über dem Wasser stehende Lust aber ist ickgas.

Extractivstoff der Mineralwasser.

In Mineralwassern, besonders in den mäßig warer, entwickeln sich bekanntlich sehr häulig jene inservenartigen und schleimigen Gewächse, welche ild absterben, auch wohl zu Infusorien zersallen benen Extractivstoff, oder einen animalisch-vegetabitischen Stoff bilden, welcher denselhen eine Heilkraft mittheilt, den sie im frischen Zustande nicht
haben. Berthier macht darauf aufmerksam in den
Ann. des Mines VII 215 und versichert, diesen Stoff
in dem unwittelbar aus der Erde hervorquillenden
Wassern niemals gefunden zu haben, wahrend sich
derselbe in dem ausbewahrten oder der Lust und
dem Lichte ausgesetzten Wasser sehr bald eutwickelte.

Wahrscheinlicher Jodingehalt einiger Mollusken.

Virey (J. de Pharm. VIII. 517, vermuthet, daß die Purpurschnecke und andere Mollusken, ihre ins Violette sich ziehende Farbe dem Jodin verdanken, zumat da sie sich zum Theil von iodinhaltigen Tangen nahren. Besondere Aufmerksamkeit der Chemiker verdient die schöne iodlublaue Helix iauth na L., welche beim Berühren eine dicke Flussigkeit von der Farbe und dem scharfen Geschmack einer Jodinauflösung im Meerwasser um sich verbreitet.

Jodingehalt der Sepien.

Als Chevalier die Asche von den Hüllen der Sepieneyer, welche von der See haufig ausgeworsen werden, in Papier eingewickelt zusallig in eine alkoholisiste saure Auslosung sallen ließ, und darauf wieder zum Trocknen auf ein starkehaltiges Papier brachte, so sarbte sich dieses violet. Bei naheres

Untersuchung wurde darin hydriodinsaures Natron angetrolsen.

Aus dem Journ. de Pharm. VIII. 409.

Bemerkung über Talkalumiat.

Bei Fallung einer bittererdehaltigen Alaunerde aus dem Thomsonit machte Berzelius (Edinb. J. VIII. 9) die Bemerkung, daß eine solche stark getrocknete Mischung bei Benetzung mit Wasser sich erhitzt, eine Erscheinung, welche diese beiden Erden für sich allein nicht darbieten. Wenn daraus die Thonerde aufgelöst wird, so bleibt zuletzt ein weißes Pulver zurück, welches in Säuren unauslöslich und ein dem Spinell ahnliches Talkaluminat zu seyn scheint; nach anhaltendem Sieden löst es sich jedoch vollständig aus.

Eisbildung in Höhlen durch Verdunstung.

Pictet theilt in seinen Reiseberichten über die Basalte am Rhein u. s. w. in den Genfer Mémoiren 1. 157 eine Beobachtung mit, welche zeigt, daß sich auch Eis bilden kann, wenn die Atmosphäre nicht bis zum Frostpuncte erkaltet ist. Indem nämlich in einigen Höhlen bei Niedermennig Wasser tropfenweise auf den Boden und an den Seitenwänden herabfallt, so ist die Wirkung der Verdunstung so stark, daß ein Theil des Wassers gerinnt und Eiskrusten, von beträchtlicher Dicke bildet, obgleich die Temperatur der Höhlen beständig auf 39°,8 F., also beinahe 8 Fahrenheitische Grade über dem Gefrierpuncte bleibt. Die Gebirgsart ist porös, wie Lava.

Feuerschwamm als Electricitätsleiter.

Eine metallene Spitze dem geladenen Conductor einer Electrisirmaschine in gewisser Entfernung entgegengehalten, entzieht demselben die Electricität ohne merkliches Geräusch: dies ist bekannt. Auffallend aber ist es, dass statt der metallenen Spitze auch gewöhnlicher Feuerschwamm, und sast noch besser dienen kann. Sowohl ein spitzes, als ein rund über einen Finger gespanntes Stück Feuerschwamm leitet in noch größerer Entsernung als eine Metallspitze die Electricität während der Ladung ah, so dass der Conductor keine Funken giebt. Blainoille und Lesevre-Guineau theilen darüber Versuche mit in dem Journ. de Phys. XCIV. 597.

Pouillet fügt hinzu, dass bei dieser Entladung die seinen Fasern des Schwamms sich emporrichten — also zahlreiche Spitzen bilden, und dass ein durch Feuchtigkeit geglätteter Schwamm weniger Wirkung außert.

Wirkung des oxydirten Stickgases.

In Silliman's Amer. Journ. V. 194—196 finden sich einige Beobachtungen über die hestige Wirkung des eingeathmeten Stickgases. Ein junger Mann von lehhastem Temperament wurde dadurch in eine Raserei versetzt, die sich erst in einigen Tagen nach starken veitstanzartigen Bewegungen verlor. Es blieb eine Niedergeschlagenheit zurück. Ein anderer dagegen von düsterm Character ward nach Einathmung von etwa 5 Quart oxydirten Stickgases anhaltend heiter gestimmt, und gewann nach und nach

mehr Körperstarke. Dabei hatte sich eine unwiderstehliche Neigung zu Süsigkeiten bei ihm entwickelt.
Uehrigens können diese von Studirenden am YaleCollegio zu Newhaven spielend angestellten Experimente Vorsicht lehren.

Reinigung des Terpenthinöls.

Dr. Nimmo zu Glasgow wendet folgende Methode an, das Terpenthinol zu medicinischem Gebrauch schmackhast zu machen, ohne dass dadurch, wie versichert wird, dessen Wirksamkeit sich vermindert:

Zu 8 Theilen Terpenthinol setze man 1 Theil stärksten Alkohol und schüttele die Mischung wohl um. In wenigen Minuten Ruhe findet eine Trennung Statt; das Oel, wenn gleich noch sehr unrein, sinkt zu Boden, und darüber schwimmt der Alkohol mit den Unreinigkeiten. Nachdem dieser abgegossen, schütte man eine gleiche Menge Alkohol hinzu und verfahre wie zuvor. Hat man dies drei oder vier Mal wiederholt, so ist das Oel beinahe ohne Geruch und Geschmack, und giebt beim Verdampsen beinen Rückstand. Doch bleibt es nicht lange in dieser Reinheit, sondern kehrt nach einiger Zeit wieder in seinen vorigen Zustand zurück.

Aus dem Journ, of Science XIII. 441.

Grüne Farbe aus Taback.

In den Philos. Mag. LIX. 145 wird solgende von Ch. Willich dargestellte Farbe gerühmt:

Eine starke Decoction von Tabacksblättern in reinem Wasser versetzt man mit Kupservitriollösung und fället sie mit kohlensäuerlichem Natron; das Präcipitat ist nach dem Trocknen lichtgrün. Mit Leinöl vermischt wird es dunkler und satt grasgrün. Es wird durch Salpetersäure nicht zersiort, auch mit Schwefelsäure bildet es eine grüne Auslösung. Durch Alkohol, Aether und Wasser erleidet die Farbe keine Veränderung.

Pappelöl.

Die Blattknospen der gemeinen Pappel, Populus nigra L. geben nach Pelletier (J. de Ph. VIII. 425) durch Destillation mit Wasser eine ziemliche Menge eines balsamartigen sehr wohlriechenden flüchtigen Oels, welches sich sehr leicht in Aether auflöst, und sich durch außerst geringe Auflöslichkeit in Alkohol auszeichnet. Das dahei übergehende Wasser ist ebenfalls wohlriechend und enthalt saures essigsaures Ammonium. Durch Alkohol kann man außerdem ein wachsähnliches Fett und ein grünliches Harz ausziehen.

Sieber über den Traganthstrauch.

Die aus Tournesorts Reise in Lehrbücher übergegangene allgemeine Angabe, dass das Traganth-gummi von Astragalus creticus L. komme, wird von Sieber (Reise nach Kreta II. 68) für irrig erklärt: jener bloß am Ida und Dikta, und nicht tieser als 500 bis 400 Toisen herab vorkommende Alpenstrauch wächst zu dürftig. als dass aus demselben Gummi

Gummi im Handel von Smyrna. Auch dem A. gummiser kann es nicht zugeschrieben werden; vielmehr ist Olivier's Meinung die wahrscheinlichere, dass der achte Traganth von einem noch unbekannten Strauche dieser Gattung aus Nordpersien, Armenien und Kleinasien herrühre.

Das gummihaltige Harz Laudanum aber wird allerdings auf Kreta, und zwar am besten in der Gegend von Rettimo von Cistus creticus L. gewonnen, doch jährlich kaum 50 Centner, weil es jetzt wenig gesucht wird.

Prüfung der Kohle zur Läuterung.

Das Läuterungsvermögen der Kohlen ist bekanntlich so verschieden, dass eine thierische Kohle von
schönem Änsehen oft 40 Mal weniger entsärbt als
eine andere unansehnliche. Um sie zu prüsen, bedient man sich nach Bussy (J. de Pharm. VIII. 260)
derselben Indigaustösung, womit Welter (s. dies.
Jahrb. V. 185) das Bleichsalz untersucht. Man legt
eine bestimmte Menge Kohle in eine kleine Phiole
und gießt darauf so lange unter Umschütteln die
Austösung, als diese noch entsärbt wird. Eine Erwärmung beschleunigt die Entsarbung.

Bestandtheile der Knochenkohle.

Die Kohle aus frischen Knochen enthält nach Bussy (J. de Pharm. VIII. 267) gewöhnlich in 160

Notizen

Phosphorsauren Kalk]						
Kohlensauren Kalk	(
Schweselkalk	> 88					
Schweseleisen	1					
Eisenoxyd)					
Kieseleisen	. 2					
Kohle mit 6 bis 7 Pc. Sticksto	ff 10					

Mit Salzsaure behandelt, giebt sie einen Rückstand von etwa 12 Pc., welcher aus stickstoffhaltiger Kohle mit kohlenhaltigen Kieselkornern besteht. Diese Stickstoffkohle ist es bloß, welche Entfarbung bewirkt, die heigemengten erdigen Substanzen dienen nur durch Auflockerung dazu, ihre ganze Wirkung zu entwickeln. Eine aus bloßem Blut dargestellte Kohle ist ungemein reich an Kohle, aber äußert nur wenig Wirkung; sie sallt dagegen vortrefflich aus, wenn man Blut, Gallerte, Eiweiß oder andere weiche thierische Theile nach dem Austrocknen mit einem Zusatze von 2 Theilen Pottasche in zugedeckten Gesaßen glüht, und dann das Kali wieder auslaugt.

Silberausbringen durch Ammoniak.

Statt der Algamationsmethode schlägt Rivero in dem Bull. des Sc. 1822. S. 86 vor, die mit Kochsalz kalcinirten Silbererze mit Ammoniak zu behandeln, wodurch das in Chlorid verwandelte Silber leicht ausgezogen wird, und dann die Ammoniakauflösung des Silberchlorids mit Schweselsaure zu sättigen, worauf das gefallte Silberchlorid wie gewöhnlich reducirt wird. Aus dem dabei entstandenen schweselsauren Ammoniak lässt sich das Alkali

ohne bedeutenden Verlust zu neuer Anwendung wieder herstellen.

Berichtigungen.

Zu Wollastons Prüfung auf Bittererde (s. d. Jahrb. V. 495) bemerkt Clement in den Ann. de ch. XX. 353 nachträglich, daß die bittererdehaltige Auflösung vorher durch ein Gemisch von phosphorsaurem und kohlensaurem Ammonium zersetzt werden müsse, worauf dann die durch das Uebermaaß von Kohlensaure aufgelöste Bittererde beim Aufstreichen auf eine Glasplatte vermittelst eines Glasstäbchens durch Reibung ihrer Kohlensaure frei und niedergeschlägen werde.

Zu Pfass's Analyse des Tschermiger Alauns in dies. Jahrb. V. 255 ist hinzuzusügen, dass schon früher Ficinus in dem 2ten Bande der Schr. der min. Ges. zu Dresden seine erste Analyse dieses Alauns selbst verbessert und denselben als einen Ammoniak-Alaun bezeichnet hat.

Statt des sinnentstellenden Drucksehlers in dies. Jahrb. V. 395 in der Ueberschrist ist statt "meine eigene" zu setzen: uneigentlich.

Auswärtige Literatur.

Ann. de chim. et phys.

Jul - Berzelius über Schweselelkelien (Forts.) 235. -Anglada über das Stickgas der Schwefelwasser (nachgebende Antwort auf Longe kamp's Bemerkung, dals dies Gas keinesweges ein bestimmter Bestandtheil jener Wasser sey). 246. -Laplace über Geschwindigkeit des Schalis 266. - La Rive an Arago über galvanische Strömungen (der Erde) 269. -Berthier über Benutzung des in Fabriken absallenden Bleivitriols (sehr lehrreich auch in wissenschastlicher Hinsicht) 275. - Acad. roy. d. Sc. im Jul. (Gay-Lussac über Weingährung; Fresnel über die neue Erleuchung der Pharen; Dutrochet über die Richtung der Filanzentheile durch Bewegungen] 289. - Flourens über das Nervensystem 291. - Notizen aus englischen Journalen (unsern Lesern bekannt) 303. -Nachträgliche Beschreibung und Abbildung der Lampe von Freanel (mit concentrischen Dochten) 317. - Faraday über die von Verdichtung der Dämpte (durch Salze) erhähte Temperatur 320. - Dobereiner über kunstliche Bildung der Ameisensäure (mit Bestätigung dieser interessanten Entdeckung) 523]. - Prof. Assiat zu Toulouse über ein electromagnetisches Phinomen (Magnetisirung von Eisen durch verüberfahrenden Blitz) 531. - Nachtrag zu Wollestons Prüfung auf Bittererde 333. - Phillips über Kupferkies (aus dem Engl) 53%.

Correspondance etc. du B. de Zach. 18:2.

Nr. 1 bis 3. - Von Hof über die vormaligen Vulcane in Frankreich (die historischen Nachrichten darüber betreffend,

welche hier als missvorstanden dargestellt werden) 3s bis 42. -Bestätigende Zusätze vom Abbée Degola zu Genua 43 bis 47. -Gauss sernere Versuche mit dem Heliotrop (welches durch Zusats eines dritten Spiegel in ein Vice- Heliotrop für telegraphische Signale verbessert worden) 65 bis 70. - Horner über den Magnetismus auf Schillen (die Störungen der Boussule durch des Eisen der Schiffe aufzüheben durch eine gegenwirkrade unter der Bussole geneigt angebrachte Eisenstange) 86 bis 93. - Ankündigung der Instrumente des optischen Instituts von Utzschneider und Frauenhofer gi bis 100. - Inghirami über Doutung der Hieroglyphen 156 bis 173. - Brief von Krusenstern (verschiedene Notizen über Reisen u. s. w.) 233 bis 242. — Jürgensen's Chronometer 252 bis 255.

Bulletin des Sciences,

1922. Jan. bis April. - Fourier über Wärme (aus dess. Théorie aualytique de la chaleur Gio S. in 4.) 10 - Millien's Anwendung comprimirter Lust (eine Art Heronsball, wodurch tine Flussigkeit mit Gewalt oder Tropsenweise injicirt wird; hier Phillippine genaunt) 3 bis 4. - Brongniart über Bestimmung einiger Kreidesormationen nach ihren fossilen Thieren 5. - De la Jonkaire über eine Süsswasser-Muschel-Schicht in einer Austerbank zu Montmartre 9. - Ders, über des Vorkommen im ocherhaltigen Thon 10. - Ceognostische Notizen über den Ilarz von de Bonnard 10 bis 12. -Brongniart über Süsswasser-Terrains in der Schweis und Italien 17. - Basterot über den Aluminit (gef. zu Bernot) anal. von Lassaigne) 19. - Neuere electromagn. Verss. von Faraday, Ampère, Davy und de la Rive 21. -Laugier's Anal. des Meteorsteins von Juvenss 25 bis 25. -Maraschini's Geognostische Uebersicht der Vicentiner Gegend 28 bis 32. - Boué's geognostische Beobb, in Deutschland 58 bis 40. — Pelletier über den Pfesser 44. — Meyrac über das Erdpech zu Basteune 46 bis 47. - Graf Marzari-Roncati über Granite dritter Ordnung (gr. tertiaires) in Tyrol 65. - Wollaston's Puisung auf Bittererde 56. - Prerost über Harnstoff im Blute 56.

Journ, f. Chem N R. 6, Bd. 2, Heft.

Ann. de l'Industrie.

April. — Chev. de la Chabeaussière über Botsverkohlung, mit Abbild. (Schlus; 5. — Bourgnois über das
Prinzip der verschiedenen Brechungen des Lichts und der Farben 24. — Sundelin über Damptbäder, mit Abb 61 bis 52 —
Ungrische Wermuthessens 93. — Verbesserung der Stubenösen vom Dr. Kretschmar in Dessau (durch hohle Cylinder
atatt der Roststäbe) 95 — Notizen.

May. — Le Normand's Bericht über Bourgois von der Brechung des Lichts (worin gegen Newton durch Versuche gezeigt wird, dass die verschieden gestiebten Strahlen keine specifisch unterschiedenn Bre-hung haben, — angenommen) 213. — Barbier's Expeditive françoise (zur Schrift für Blinde) 124. — Mourgue's Säcmaschine 110. — Payen's Preisschrift über die Thierkohle zur Läuterung 143. — Düpin über den Handel der Alten 178. — Brandtwein aus den Beeren von Arbutus Unedo 195 bis 197. — Patente, Notisen, Bücher u. s. w.

Jun. — Düpin über Handel der Alten (Forts) 225. —
Payen von der Thierkohle (Schluß) 261. — Chabeansaière's Minudometer (zur Verkleinerung von Zeichnungen)
261. — Baucher's Taide-crayon (Instrument zum Schneiden der Kreide, vorzüglich tur das Pautograph und die Lithegraphie) 290. — Kastanienrinde zum Gerben und Färben 295.
— Gegen das Kosten des Stahls (Ueberang von Kantschuk)
296. — Patente u. s. w.

Journ. de Pharmacie.

Ang. — Vauquelin's Analyse verschiedener Mehloreton 353. — Virey uber die Hulsengewächse, welche einen bittern und absührenden Stoff (ca'arhtin, Cytisin u. a. w.) enthalten 364. — Plancke über den Schwesel in Pflancen (wie es scheint, als Schweselwasserstoff, in sehr vielen) 367. — Auszüge aus dem 1. B. des Diet, rais, des découvertes (ca France, 374. — P. J. Trocque, verdienten Apothekese & Pécamp Tod (am 3. Jul. durch einen unglücklichen Fall; 346. —

Royer und Dumas Analyse des Indigo (sehr abweichend von Thomson) 377. — Bouastre über das Elemiharz) 388. — Boutron - Charlard über Ausscheidung des Stearins aus dem Ricinusel (durch Kälte) 392. — Elssification der Salben, Pflaster u. s. w. nach Chereau (aus einer Preisschrift) 395 bis 400.

Sept. - Henry über Darstellung des Strychnins (vermittelst Auskochen der Nux vomica mit Wasser 401. - Cartier über eine von der Pappel erhaltene schwarze Substanz (schwammartig) 405. - Ghevalier's Auslyse der Hüllen der Sepieneyer (worin hydriodinaaures Natron) 409. - Morin über die Substanz einiger Krebsgeschwüre (worin viel Kalkphosphat) 415. - Verhalten der Harnsteine vor dem Löthrohre (nach Berzelius) 419. - Parent über den Cichoriensyrup 4 3 -Anzeige der Faune des Médécin p. Cloquet. 424. - Auszüge aus l'ayen et Chevalier Traité des réactifs (voizüglich für Techniker) 424. - Pellegin über die Knospen der schwarzen Pappel (woraus ein balsamisches Oel destillirt werden kann) 425. - Robiquet über Reinigung des Opioms durch Aether 438. - Petit's Analyse der Blüthen von Cantaurea Calcitrapa (worin ein eigenthümliches bitteres Princip) 440. - Limousin-Lamothe und Henry und Laberraque über das Schierlingspflaster 4.4 bis 448.

Revue encyclopédique.

Jul. — Coquerel über die Sierra Leona (mit einigen naturhistorischen Notizen) ut bis 25. — Cadet-Gassicourt's Leben (geb 25. Jan. 1759 zu Paris, gest. 21. Nov. 1821) 25 bis 35. — Anzeigen der Bulletin de la Soc. d'encouragement pour l'industrie 1821 (324 S in 4. mit 16 Tafeln) und Christian's Descr. des machines etc. 1821 (384 S. in 4. mit 52 Taf.) 36 bis 44. — Auswärtige Literatur 122 bis 149. — Franz. Lit. 149 bis 180. — Nachrichten (Briefe von Cailloud aus Aegypton. — Scaramucci zu Florenz Leitung des Luftballons. — Des Physikers Racagni Tod zu Mailand am 6. Sept 1802 im 82. J. — Fauvels Nachrichten aus Athen n. a. w.) 182 bis 219.

Silliman's Amer. Journ.

Vol. V. Nr. 1. - Dr. Beckwith zu Newjork über die maturlichen Wälle (von Basalt) in Nord-Carolina 1. - Barmes zu Newjork über die Canaan - Gebirge (Schieferformation) 8. - Eaton über eine beson tere Absetzung von Sand (durch Bisgang am Hudson - Flusse aufgehäuft) 22. - Ueber den von Schoolkraft entdeckten großen fossilen Beum 23. - Pierce über die Hochlande von Newyork und Newjersey (miner. und bot.) 28. - Bewegliche Felsstücke (zur Winterszeit fortgeschoben) 34. - Aufgefundene Mineralien (worunter Nephrit im Urkalk zu Smithfield; schöne Achate am Missisippi; Kreusatein su Suthbery und Alstrad, Adular zu Brimfield, und an mehrern Orten Chiastolith, Cyanit, Pistazit, Rutil) 3g. -Percival von dem Vorkommen des (strontianhaltigen) Baryts su Berlin in Connecticut 42. - Mitchell über Polypen der Indianischen Seen 46. - L. v. Schweinitz über Viola (30 amerikan. Arten) 46. - Prof. Fisher zu Newhaven über Maxima und Minima u. s. w. 82. - Corresp. zwischen Silliman und Hare über den Deflagrator (welcher die Wickung der gewöhnlichen Voltaischen Säule aushebt, Kohle schmilzt oder vielmelir verschlackt u. s. w.) gi. - Mineralanslysen von Seybort zu Philadelphia (Tafelspath, Grünen Pyroxen, Kolophomit) 113 - Bowen's Untersuchung des Tungsteins su Huntington 118. - Besonderer Fall eines vom Illita Getroffenen 321. - Rettung eines Ertrunkenen (mit Hülfe von Cantharidestinctur und der Electricität) 125. - Van Resselser 22 Nawyork über den Ocean (Zusammenstellungen über Meerwaseer, dessen Temperatur u. s. w) 129. - Ueber Gaslicht 141. - Lauge von Newyork nach Prof. Renwick (7405'11" von Gr.) 113. - Sullivan über Morey's (sich drehende) Dampfmaschine 144. - Elestische Röhren (aus Kantschuk) 153. -Besondere Einstrücke in Sandstein (holzkhulich) 155. - Ueber Bliaken der Fixsterne 156. - Briefe von Franklin 157. -Notizen (aus Burop. Journ.) 169. - Inläudische Nachrichten (bestige Wirkungen des eiegenthmeten onyd. Stickgasen; Chems. in Delaware; Beispiel einer Selbstbrennung; Fang wilder iere durch Spiegel u. s. w.) 194 bis 203.

Philos. Magazine 1823.

Aug. - J. Ivery über das Evaporationshygrometer hon von Hutton und Leslie angegeben) Ar. - Forın über Zeitmessung (astron.) 88. — Grooby über Rectasision u. s. w. 93. - J. Murray über Chlorin (Verbrenngsversuche) und Kalichlorat (letzteres als Heilmittel gegen spepsie u. s. w.) 100. - Throughton über Repetitionsis u. s. w. 102. - Bericht einer Commission des Parlents über Dampsschisse (ermunternd) 113. - Rich. Paylor er einige an der Küste von Ost-Norfolk gefundene fossile beine (mit Abh. - zum Elephanten geh.) 132. - Bücher 'redgold on the strength of Cast-Iron; Parkinson of sail Remains; Topham's Epitome of Chemistry; Sower-'s mineral Conchology) 135. - Notizen (zum Theil aus s. Jahrh., ohne Angabe der Quellen). - James Dickson icepräs, der Hort, Soc., zuerst Gärtner, von Banks gebildet 14. Ang. d. J. 8: Jahre alt).

Sept. - D. Mushet über Entdeckung des Eisens uthmassungen) 161. - Riddle's Zusätze zu Ivory über 1 Höhenproplem (naut.) 167, - Alurray über anomale actionen auf vegetabilische Farben (Vindication gegen Falay) 170. - P. Nicholson's über Budan's Ausziehung r Wurseln aus Gleichungen 173. - Hy. Davy's Versuche er electrisches Licht im Vacuo 186. - Murray gegen pure (seinen Respirationsapparat für Erstickte betr.) 186. ndwirthschaftliche Bemerkung von S. Taylor 187. - Die ciaden nach Baily 189. - Herapath über spec. Gewicht r Dämpfe 193. — T. Foreter über gleichzeitige Gewitter rischemerkungen aus der Schweiz) 196. - Astron. Bem. 197. De Sanctis über Wirkung ataiker Kälte auf den Magnet & paralysist eben sowohl die magnetische Kruft als die Hitse) 1. - Baird über die Gebirge bei St. John in Newfoundd (wo Trappformation herrscht) 206. - Russell über Forman's Theorie der Ebbe und Fluth 210, - Bielen (Mantell's Geology of Sussex 1822; Sowerhy's Misers Conch. Nr. 6i, und die verschiedenen englischen Zeitschriften für Botanik und Zoologie) 211. — Notizen (künstl. Ameisensauer nach Döbereiner; Harris Blitzableiter für Schffe; Scoreby über Grönland: 229. — William Herschel's Tod (auf seinem Landhause zu Stough am 26. Aug d. J. im Si. J.) — Delambre (gest. zu Paris am 27. Aug. 72 J. ah).

Ann. of Philosophy 1822.

Sept. - R. Phillips Analyse des gemeinen Grunspans (so Kupleroxyd 6 1/1 Essigsaure and 6 3/4 Wasser) 161. - Beaufoy's Versuche and Cerechangen über das Momest bewegter Korper 265. - Dess. astron. Beulib 171. - Leslie über den (schwachen) Ton im Hydrogen 172 - Buckland über fossile Knochen (vorzüglich zu Kirkdale, zusammengestellt mit denen anderer Höhlen in England und Dentschland) 173. - Apjohn's Bemerk, über den Einfuss der Fenchtigkeit auf das Gewicht der Gaso 195. - Ueber Herapathe Wärmetheorie (weitläuftig und -- r) 197. - Longmire über ein zu Tula in Rulsland erb., etes Phanomen an Mund und Sonne (Lichtverlängerungen in regelmalisigen Streifen) 222. -Auszüge aus den Mem. of the Astr. Soc. 223. - Notizen (Jeffer-onit, - Oersted über Compression des Wassers -Tutenag der Chinesen) 231. - Dücher (Worsdale's Celestial - Philosophy. - Watson's Dendrulogia brit. - Wood's Index testaccologicus, - Sutclisse's Geol. Essays) 237. -Meteorol

Oct. — Zeise über Schweselkohlenverbindurgen zit. — G. Young's Bem. über die Geelogie von Durham 247. — Wollaston über Gränze der Atmorphäre 252. — Rose über Glimmer (aus Gilb. Ann.) 256. — Ch. Sylvester über die Wirkung der Dimpse auf spec. G. der Gase 260. — J. Adams über Logarithmische Reihen 261. — Brandes zu Breslau über die tiesen Barometerstände an Weihnachten 1821. (woraus sieh dassir eine von SW. nach NO. durch Europa streichende Linie

ergiebt) 263. - R. Phillips über Pulv. antimon. (dessen verschiedene Wirkung und Zusammensetzung) 266. - Verhalten der Erden und Metalloxyde vor dem Löthrohr (nach Berzelius tabellarisch zusammengestellt von Children) 271. - Beaufoy's Astr. Beobb. 277. - Scoreby's Reise nach Grönland (geogr. Berichtigungen, welcho eine Durchsahrt nach der Bafansbay vermuthen lassen) 277. - Vauquelin über Zuckersaft (aus den Ann. de ch.) 279. - R. Phillips über ein neues schweselsaures Thonsalz (aus nahe gleichen Gewichten von Thonordo und Schweselsäure, also dem Aluminit als basisch mahe kommend) 280. - Berzelius über Schweselalkalien 284. - Bücher (Cambridge Transact. 1822; Bewick British Birds) 289. - Vorl. der Geol. Soc. 308. - Notizen (Döbereiner's künstliche Ameisensäure; Bonsdorff über die Amphibole; Sebeck's Entdeckung electromagnetischer Phänomene an erhitzter Antimonstange) 310.

Transactions of the Cambridge Philos. Soc.

Vol. I. P. 2. — Lunn über das phosphorsaure Kupfer vom Rhein (Bestätigung der Klaprothschen Analyse). — Dr. C. D. Clarke über die Krystallisation des Wassers und dessen primitive Gestalt (Rhomboëder von 120°). — W. Cecil über Anwendung des Wasserstoffgases als bewegende Kraft, und Beachreibung einer durch Knalllust bewegten Maschine (oder vielmehr durch den Druck der Atmosphäre auf ein von abgebrannter Knalllust bewirktes Vacuum). — Herschel über eine außerordentliche Brechung verschieden gefärbter Strahlen durch einige Apophyllite (welche nämlich bald anziehend, bald abstosend wirken). — S. Lee über Abibekers astron. Taseln. — J. Lealie über Töne in Hydrogengas.

Cumming über den Zusammenhang des Galvanismus mit dem Magnetismus (Betrachtungen). — Ders, über den Magnet als Electrometer. — Haviland, Vicepräs, der Soc. zu Cambridge, über einen Fall der Auflösung der Magenwände durch den Magensaft. — Sedgewick über den Lizard-District in Cornwall (wo noben Granit vorzüglich Uebergangsserpentin

Auswärtige Literatur.

258

berracht). — Whe well über Doppelfinsspathe. — Mundelts Darstellung des Kaliums. — Cumming über einen sehr grossen Blasenstein — Okes über eine Ausdehnung der Harnginge. — Henslow's Geognosie von Angleses. — Hailatone über den tiesen Barometerstand an Weihnschten 1821. — P. Thackeray über sossile Knochen bei Streatham (Manmathsknochen, worin noch ammoniumhaltige Substanz).

Acta R. Soc. Sc. Upsaliensis. Vol. VIII.

Wahlenberg Petrificata telluris Suecana. — Nord-mark de reductione quantitatum imaginariarum. — Thun-berg Coleoptera capensia antennia lusiformibus; Ovis polyceratae varietates; Alurni tres novae species. — Rosen et Wahlenberg Gothlandiae plant rar. — Forsberg Monographia clythrae; De gyrinis comment.

Antologia di Fireuze.

Fasc, 19. Chiarenti über die Toscanische Agricultur.

— Prof. Baccelli über einige electromagnetische l'hänomene.

— Bemerkungen vom Cav Nobili über Electromagnetismus. —

Colla's Monographie der Musa, — Meteorol, geograph, and

maturhistorische Notizen. — Fabroni über Agricultur bei den

Judäern. — Taddei über Gaslicht.

Necrolog.

Hauy.

Ein trauriger Unsall hat auch das Lebon dieses großen Naturforschers verküfzt, grade da er noch mit jugendlichem Eiser beschältigt war, sein letztes Werk, die zweite Ausgabe seines Systems der Mineralogie, zu vollenden.

Als er namlich am 14. May d. J. Nachmittags in seinem Calinet sich allein befand, so tiel er durch Ausgleiten, und es dauerte einige Zeit, ehe er seine Diener zu Hülfe rulen konnte. Er fuhlte große Schmerzen an der Hüfte; da er aber zeither an Nierenschmerzen gelitten hatte, so blieb das wahre Uebel unbekannt, his man nach einigen Tagen einen Schenkelhalsbruch entdeckte. Sein Arzt gab sogleich die Hoffnung zur Heilung auf, und enthob den schwachen Körper der Schmerzen eines anzulegenden Apparats.

Obgleich nun Hany's Kräste schnell abnahmen, so unterhielt er sich doch noch voll Beiterkeit mit seinen wissenschaftlichen Freunden. Einige Tage vor seinem Tode, der am 1. Jun.
Morgens eintrat, sand man eine Anhäusung von Materie, nach
deren Ausleerung seine Lebenskrast zusehends dahin schwand.
Die außerordentliche Hitze an diesen Tagen scheint sein Ende
beschleunigt zu haben.

Bei der seierlichen Beerdigung des Canonicus Heny am 3. Jun, sprach Cüvier mit gewohnter Beredsamkeit. Er sagte unter anderm: "So wie kein sweiter Newton kommen wird, weil es kein anderes Weltsystem giebt, so wird auch nie ein anderer Hany erstehen, weil man keinen andern Krystallban finden kann," — und ei digte zur Tröstung bei dem schmerzlichen Verlust mit den Worten; "Quel homme jouit ici bas d'un bonheur plus constant? quel homme sut jamais plus caratain d'un bonheur éternel?"

Die Bucholz'sche Stiftung,

als eine jahrliche Preisaufgabe für angehende Apotheker: ein Deukmal des Verewigten, zu dessen Gründung Buchholz's Verehrer und Freunde, und insbesondere die Apotheker Deutschlands freundlich eingeladen werden

TOR

Rudolph Brandes und Wilhelm Meissner.

Schön steht es der Menschheit, wenn sie aus treuer Dankbarkeit das Andenken solcher Männer aufbewahrt, welche zu ihrer Förderung und Ausbildung in ihrem Kreise und ihren
Verhältnissen nach Kräften hinwirkten, und gern weilet das
sinnige Gemüth an irgend einem Mahle und Zeichen, welche
moch die späte Nachwelt an die Tugenden der Vorsahren erinnern.

Bucholz hat Vieles gewirkt. Um ein Fach, welches der Menschheit so heilsam als nützlich ist, hat er für das Leben wie für die Wissenschaft sich unzergestliche Verdienste erworben. Zwar nicht zu dem heitern und hohen Alter hat der Himmel sein Leben gesuhrt, und es ist nicht eine lange Reihe von Jahren, welche sein sugenreiches Wirken bezeichnet, denn srüh endete sein Erdenlauf; aber so Großes und Herrliches hat er in dieser Zeit insbesondere für unser Fach geleistet, und dieses ist auch so bestimmt anerkannt, dals wir gewiss nicht die Frage zu beantworten brauchen, warum Bucholz's Andenken ausgezeichnet verehrt zu werden verdienet. Wenn wir daher uns erlauben, zu unsern Collegen und zu den Verehrern des Vollendeten ein freundliches Wort zu reden, über ein würdiges Ehrenmahl zum Gedächtnitse des biedern und anageseiche

met gelehren Mannes: eo erfüllen wir als seine Schüler sunächst mit der Pslicht der eignen Dankbarkeit die der Wissenschaft, welche mit großer Schuld ihm verfallen. Wir haben es daher übernommen, mit hoher Zuversicht des Gelingens die vielen Verehrer dieses großen Mannes einzuladen, gemeinschaftlich mit uns durch ein würdiges Denkmal das Antlenken desselben su feiern. Dabei glauben wir ganz in dem Sinne des Verewigten zu handeln, wenn wir nicht ein todtes Marmorbild auf seinen Grabeshügel stellen, sondern ein Denkmal ihm stiften, welches lebendig fortbestehe in der Zeit, und in welchem der Verewigte moch nach seinem Tode segensreich fortwirke.

Nach Berathung mit mohreren Freunden ist daher beschlossen:

- 2) Es möge dem Andenken des verehrten Mannes ein Denkmal gegründet werden unter dem Namen der Bucholz'schen Stiftung.
- nen Geldcapitale bestehen, dessen Zinsen als Preis einer wissenschaftlichen Preisfrage bestimmt werden, welche nur von Apothekergehülfen beantwortet werden kann.

Durch diese Stiftung nun glauben wir zu erreichen,

- 5) nicht allein die Gründung eines steten Denkmals des Vollendeten, sondern dadurch auch zu hewirken, dass der wissenschaftliche Sinn unter den Apothekergehülfen, von welchen so vieles Nützliche für unser Fach abhängt, immer mehr befördert werde, und dieser auf unser Fach wohlthätigen Einfluss habe.
- 4) Zur Erreichung dieses Zweckes ist ein Copital von zwey bis dreitausend Thalern erforderlich.
- 5) Dieses aufzubringen, wird des Zweckes wegen sicher nicht so schwer seyn, und wir laden alle Apotheker Deutschlands, die aus Bucholz's Wirken! vielfältigen Nutzen zogen, wie alle Freunde und Verehrer des Vollendeten, freundlich ein, uns mit Beiträgen dazu zu unterstützen, und dieselben an einen von uns beiden gleich einzusenden.
- 6) Diese Beiträge werden nur Einmal gegeben für alle Zeit, und die Liste der Beitragenden wird nach zwei Jahren geschlossen.
- 7) Alle Diejenigen, welche zu der Bucholzischen Stiftung beigetragen haben, werden als Mitgründer derselben angesehen.

Die Bucholz'sche Stiftung.

262

und haben dadurch an Erreichung der in Nummer 3. angeführten Zwecke weseutlichen Antheil.

- 8) Was nun das in Nummer 4. augeführte Capital betrifft, so ist dasselbe für sich unangreifbar, und es werden nur die Zinsen desselben, wie in Nr. 2. augeführt, benutzt. Es wird daher
- 9) dieses Capital gegen sichere Bürgschaft ausgeliehen, und wir beide wollen so lange dafür verantwortlich seyn, bis dasselbe irgend einer öffentlichen Staatsanstalt als Buchols'sche Stiftung angeschlossen werden kann, worüber wir in der Folge Nachricht geben werden.
- seyn, dass sie die Forderungen, welche man an angehende Apotheker machen kann, nicht übersteigt, daher keine geleirten Speculationen, noch seine und kostspielige Versuche ersordern, sondern nur naturgemäße Ersorschung der Wahrheit und Besörderung der Pharmacie bezwecken. Die Beantwortung der Preistrage wird binnen Jahressrist geschehen; und sollte keine genügende Antwort eingelausen seyn, so wird entweder der Termin der Beantwortung noch aus ein Jahr verlängert, oder eine andere Frage ausgegeben werden.
- 21) Die Abhandlungen, welche als Beantwortung der Preisfrage eingehen, müssen deutlich geschrieben und mit einem versiegelten Devisenzettel versehen seyn, worin der Name und Aufenthaltsort des Verlassers sich befindet. Zur Bestimmung der Preisfrage sowohl, als zur Anerkennung des Preises, werden noch zwei anerkannt verdiente Männer, Schrader und Trommsdorff, mit hinzutreten, und der Name des gekrönten Verlassers, so wie der luhalt der Abhandlung, werden öllentlich bekannt gemacht, und die Abhandlungen selbst im Archiv des Apothekervereins im nördlichen Deutschaland abgedruckt werden; wie denn auch
- 22) die Namen der Mitgründer, ihre Beiträge und die ganze Verwaltungsgeschichte dieser Stiftung in demselben öffentlich niedergelegt werden soll.

Möge dann dieses Unternehmen gedeihen, und so auch hierbei durch die That bewiesen werden, wie sehr die deutschen Apotheker es wissen, nicht allein die Verdienste derer au würdigen, welche ihr Leben ihnen widmeten, sondern auch, wie sehr sie bereit sind, zur Ausbildung ihres nützlichen Faches das Ihrige beizutragen, und wie die Freunde und Verehrer das Andenken des Vollendeten ehren

Sals-Uflen im Lippischen und Halle an der Saale.

R. Brandes.

W. Meissner.

Auszug des eteorologischen Tagebuchs

AOM

Canonicus Heinrich

in

Regensburg.

October 1822.

Mo-		Bar	o m e	t e. r.	
Tag.	Stonde	Mazimum	Stuzde	Minimum	Medi
1 2545 6 78 90 1 12545 6 78 90 2 2 2545 6 78 90 Im Ranal Monat	10 F. 8, 10 F. 10 F.	26' 11", 50 27 0, 41 27 0, 41 27 27 2, 55 27 2, 50 26 11, 50 26 11, 95 26 11, 95 26 11, 95 26 27 2, 42 27 2, 45 26 27 2, 45 27 2, 45 26 27 2, 45 26 27 2, 45 26 27 2, 45 27 2, 45 26 27 2, 45 26 27 2, 45 27	4 F. 4 A. 5 F. 4 A. 5 F. 4 A. 5 F. 6 A. 10 A. 11 A. 12 F. 14 A. 15 F. 16 A. 17 A. 18 A. 19 A. 19 A. 10 A. 11 A. 12 F. 14 A. 15 A. 16 A. 17 A. 18	26 11, 7, 1 8, 5 9 0, 5	7777 6 577 7 77 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6
		}	•		

Thermometer.			Hygrometer.			Winde		
Maxi-	Mini- mum	Me- dium		Mi-	Me- dium	bei Teg.	bei Nac	
15.5 16.7 18.2 19.2 15.6 12.0 15.3 16.2 15.6 12.0 16.2 15.6 10.5 10.5 10.5 12.4 12.0 10.5 12.4 12.0 10.2 10.2 10.3 10.2 10.3 10.3 10.3 10.3 10.4 10.5 10.2 10.3	5.7 9.6 9.7 9.7 9.7 9.7 9.7 9.7 9.7 9.7	15,50 15,85 15,85 15,85 15,45 8,74 10,45 10,45 10,45 10,45 10,55 11,45 10,55 11,45 11,45 10,55 11,45 10,55 1	7.665.8 4 9 7 7 7 7 6 5 6 7 6 7 6 7 6 7 6 6 6 6 6 6	465 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	597, 7 577, 9 577, 9 594, 4 6+6, 9 6+6, 9 6+	NVSW-2 SW-1-2 SW-1-2 SO-1- SW-NW-2 NW-NW-1 SO-1- SO-5W-1 NW-SO-1- SW-1-	NNO. NNO. 1	

Monatetag.	<i>110</i>	itterun	g.	Sommarise Uebersi des Willerus
AR.	Vormittag*.	Nachmittags.	Nachts.	Heitere Tage Schone Tage
2. 3. 4. 5.	Trub. Regen. School Hener. Heiter. Trub. Verm.	Vermischt. Trub Verm. Schon. Schon. Trüb. Verm.	Truh. Schon. Schon, Verm. Heiter. Schou. Trub.	Verm Tage Trube Tage Windige Tage Sturmische Ta Tage mit Nebe — mit Kege — mit Gen
ים נים סים	Trüb, Regen. Schon, Windig. Heiter. Verm. Wind. Vermischt,	Siurm. Trub. Schon. Schon. Heiter. Trub.	Trab. Wind, Heiter. Wind Heiter, Heiter, Schon Trab. Regen.	Heitere Nachte Scrote — Verm. — Vruhe — Vindige — Sturm. —
11. 12. 15. 14. 15 	Schön. Schön. Nebel, Trüb. Nebel Trub. Verm. Wind. Verm. Wind. Verm. Trüb. Schon. Wind. Trüb. Regen. Verm, Schon. Heiter.	Trub. Wind. Heiter. Verm Schon. Trub. Regen. Trub. Regen. Vermischt. Heiter. Wind.	Heiter. Trub. Wind. Heiter. Nebel. Heiter. Nebel. Verm. Trub. Regen. Heiter. Wind. Heiter. Trub. Regen. Heiter. Trub. Heiter. Trub. Heiter. Trub. Heiter. Trub.	Nächte mit Ne - mit Ke - mit Ge detrag des R I l'ar Lin Herrschende V caux oraugh Vittlere Heiter 5. 76 also te schon, Zahl der Beo tungen 321. Im ganzen I kein hemert bar
21. 22. 25. 25. 26. 27. 28. 29. 30.	Nebel. Trub. Nebel. Trub. Nebel. Trub. Nebel. Reif. Verm. Schon. Trüb. Schon. Verm. Vind. Vermischt. Nebel. Trub. Trub. Nebel. Trüb.	Schon, lieiter, Schon, lieiter, Heiter, Wind, Trüb, Verm, Trib, Nebel, Trub, Schon, Wind, Nebel, Trüb, Schon, Heiter,	Heiter, Nebel, Wind, Heiter, Mebel, Trub, Heiter, Mebel, Trub, Heiter, Heiter, Heiter, Heiter, Heiter, Heiter, Heiter, Heiter,	neuflecten. War beit zählten wir ib wärmere, den wir ib wärmere, den wie sten 1795 zu. Gr. R. mittl. I Sowenig Regender noch nich obachtet; das i für den Octobe trägt ib paris, ist aber 1787 lein. gestiegen. Wintersaat ist nahe zu stark gerückt.

Chemische Wirkung der Luft, die aus den Lungen goathmet wird.

Die phosphur Penerflasche.

Wie man eine gruns spielende Flamme, wechselweise, an der Mundang siner Flasche, zum Erscheinen und Vesnehwinden bringt.

Sonderbere Verbrennung der Liunfelie, durch chemische Wirkung.

Leichte Methode, Stahl au eurgolden.

Kupfer uder Musting an vereitbere.

Knelfgald.

Knallariber.

Knall - Quechtilber.

Kaalipulver.

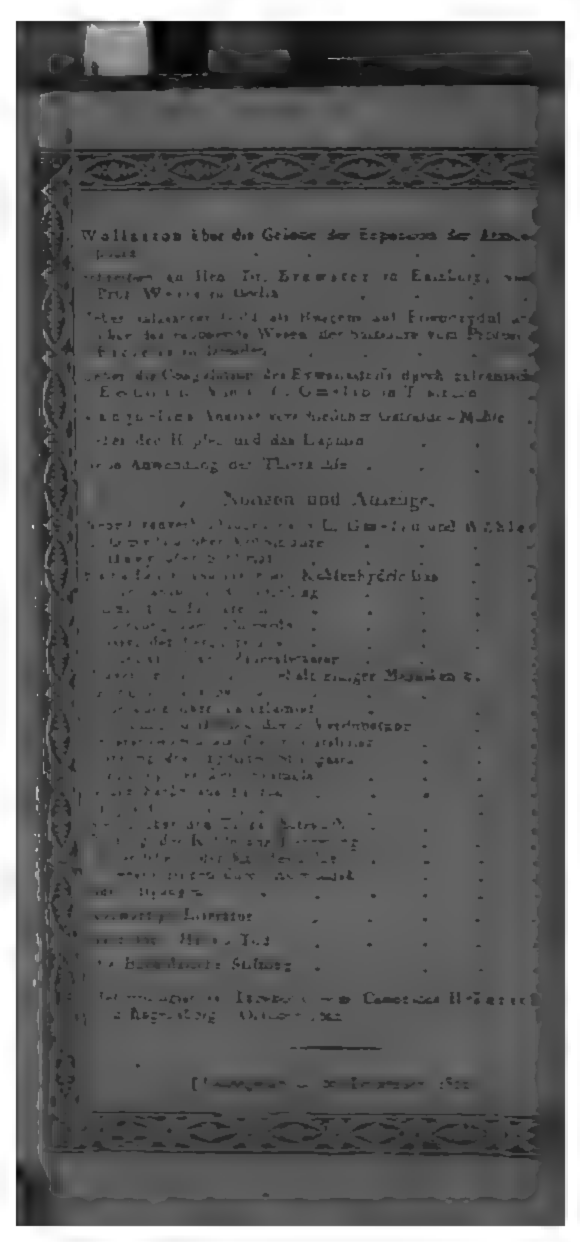
Schielipalver en bereiten.

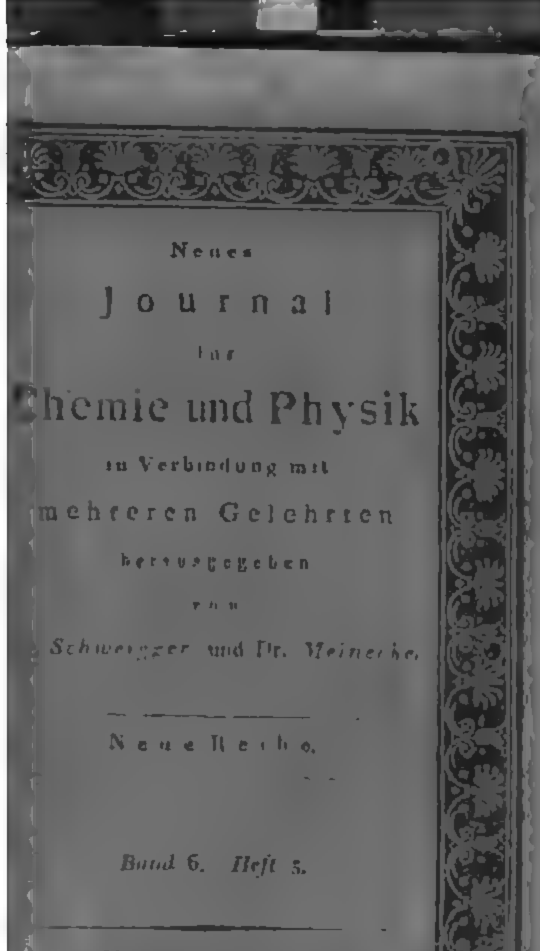
Motaltische Crystalfisation,

(Porteetrung folgt.)

Inhaltsanzeige

3	àite
Acidi Munatiol pracentis is seen atomephaerico, Com- pannaio Jane Const. Deserves . Phil, et Meil, Doct,	15 9
trag var Kunntnite der Hallichen Branzenwasser und Primmeg der ifallischen fault auf Salzasuregehalt; vom	
W. Wellner	157
olyse sweine čitilbitarino nehat ninigon Anmerkungen von	
Br. Da Menil ,	159
ity en nuedamerskanischer Mineralion	177
e abre den Natronalann	102
Dire den Tutenag oder chinesischen Werlekupfere com	
De. Fyle, Labrer der Chumin zu Edinhurg	185
warser Harn	183
W. Branda uber die Scheifung for ofcheten Bestand-	
theile animalychor Substanton	190
is all of the Warmeentwickling durch Banetzing	102





Nürnberg, 1822.

a der Schrogerchen Buchhandtung.

Die Strongt in Book malarz in Northerg ni in the Control Weile Us zur Oste, mess Silv riptlen aus

 Robe durch das lanere von Brasilien auf Be St. Kongl. Marestat von Baiern in den Jahren in id. 19 und 20 gemacht und beschrieben etc 2 Danie in Quarte.

Price (L. stet auf

Ve it inger, mit Atlas und Kart. . Carolin.

- t. - - - 3 - silmves lap thie Atlas . . . 2.

Lie geograph, meneral-Karte al gesindert konset

II. Animalia nova, quae in itinere jussu et ausp Max Jos. Bav. Regis a. 1517—22 per Bras. sustepte observavit et depingi curavit Dr. Jones de Spix.

a) Die Saugthiere ersch inen in Folio. The Halfre d Werkes mit 5. Tafeto, woven 3r die neuen laden, ubrigen die neuen Fledermause enthalten, ist fertig erscheint bis Ostern 1825 in 6 Lieferungen.

Freis seder Lieferung von 6-7 Tafein illum. 22 i. Die ubrigen neuen Thierarten werden in Quarto impherausgegeben. Sie sind nach Familieu bearbeitet, 4 jede für sich fortlaufend numerirt ist. Die Hefte en ter jedoch Text und Tasein aus verschiedenen Familährlich werden 4-5 Hefte, jedes mit 6 Tafein, 4 zu 7 fl. ausgegeben.

III. Plantae novae, quas in itinere jussu et ausp Max. Jos. Bav. Regis a, 1817—20 per Brasil suscepto observatit et depingi curavit Dr. Cat de Martius.

Die Munographie der Palmen enthält non Taieln in grauf Stein gravirt in a Lieferungen, deren erste und zu his Ostern ihrb ausgegeben werden. Der Preis einer Inven 25 Tafeln schwarz ist 25 il., illum. 50 fl. Die absehen Pilanzen erscheit in Heiten von 12 Tafeln im die ist is ist ist in Heiten von 12 Tafeln im die ist ist in Heit schwarz 8 il., inum. 14 il.

Ueber die Suberin - oder Korksäure.

Voa

Dr. Rudolph Brandes.

(Beschlus, S. dies. Jahrb. III. 105.)

VII. Analyse der Suberinsäure.

In dem vorigen Abschnitte meiner Abhandlung über die Suberinsaure habe ich aus den Zusammensezzungsverhaltnißen mehrerer suberinsaurer Salze mit anscheinendem Rechte die Eigenthümlichkeit dieser Saure gefolgert. Noch mehr musste sich diese aus den Verhältnissen ergeben, in welchen die Bestandtheile der Saure in der Suberinsaure verbunden sind. Zu diesem Zwecke wurde die Analyse der Säure mit Kupferoxyd gemacht.

1,25 Gran der getrockneten wasserleeren Salpetersaure mit 20 Gran ausgeglühetem Kupferoxydo In die Verbrennungsröhre wurde erst eine Lage Kupferoxyd gegeben, dann das Gemisch, welches wieder mit Kupseroxyd überdeckt wurde, und darauf mit einer Lage Kupserseile. An die Röhre wurde eine Gasleitungsröhre befestigt, welche mit einer ausgemessenen, mit Queksilber gefüllten Glasröhre in einem hydragyro - pneumatischen Apparat in Verbindung stand. Die Verbren-18

Journ. f. Chem. N. R. 6. Bd. 3. Hoft.

nungsröhre war mit ihrem Inhalte zuvor aus genaueste gewogen. Durch Erhitzung der Veibrennungsröhre mittelst Weingeistseuer wurde die Saure vollständig zerlegt. Das übergegangene Gas, we!ches bis auf die geringe in dem Apparate noch e 1haltene Lust aus reiner Kohlensäure bestand, und vollständig von Ammoniaklosung absorbirt wurde, betrug mit Berücksichtigung der Warme und des Lustdrucks 5,15 Kubikzoll. Da nun 1 K. Z. Ko'ilensaure 0,5402 Gran wiegt, so ist das erhaltene Vulumen Kohlensäure = 1.70.65 Gran Kohlensaure. Der Verlust der Robie nach der Verbiennung betrug genau 5.5 Gran. Es sind folglich 5.5 - 1, out 5 = 1.79857 Wasser gehildet worden Die Wassermenge enthalt o, 9982 Hydrogen. Die gebildete Kohlensaure zeigt 0,46567 Carbon an. 1,25 - 0.19582+ 0,46567) = 0.58151 gieht die Menge des Oxygens, welche in der Korksaure als Bestandtheil zu berechnen ist. Sonach bestanden die zerlegten 1,25 Gran Suberiusaure aus:

o, 19982 Hydrogen.
o, 46567 Carbon.
o, 58451 Oxygen.

Folglich enthalten 100 Suberiusture

Hydrogen 15,9856 Carbon 57,2556 Oxygen 46,7608

Die noch zweimal vollständig wiederholte Analyse gab Resultate, welche mit dem vorstehenden so genau übereinstimmten, dass ich behaupten mag, die Zusammensetzung der von mir dargestellten Suberinsäure möglichst genau angegeben zu haben. In diesen Versuchen wurden einmal 3, das andere Mal 3,2
K. Z. Kohlensäure erhalten.

Die Resultate dieser Versuche waren: das 100 Suberinsaure enthalten

Hydrogen	16,720	16, 402
Carbon	55,440	56,8 70
Oxygen	47.810	46,728
	100.	100.

Das Mittel dieser drei Analysen ist:

Hydrogen 16, 5692 Carbon 56, 5212 Oxygen 47, 1036

Wenn wir nun versuchen stöchiometrisch die Suberinsaure naher zu bestimmen, so wird sich diese Bestimmung hochst wahrscheinlich, wenn wir das stochiometrische Verhaltniss von Hydrogen = 1,25, das des Carbons = 7,55, das des Oxygens = 10 augnehmen, solgendermaßen ergeben

18 V. Hydrogen = 22520 6 V. Carbon = 45198 6 V. Oxygen = 60000

Hieraus würde sür die Suberinszure die Formel H¹⁸ C⁶ O⁶ hervorgehen, und ihr Mischungsgewicht solglich = 12,7518 seyn. Das Mischungsgewicht der Säure, welches ich aus den suberinsauren Salzen abgeleitet habe (S. dieses Journal neue Reihe B. 5. S. 103) ist = 24,62116. Die Hälste davon

 $=\frac{24,62116}{2}$ = 12,51058 stimmt nahe mit der durch die

Analyse gesundenen Gewichtigkeit eines Antheils der Suberinsaure überein. In diesem Falle ergiebt sich hieraus serner, dass in den neutralen suberinsauren Salzen 2 V. der Saure gegen 1 V. der Grundlage gerechnet werden müssen, wie in den benzoesauren Salzen 2 V. der Saure gegen 1 V. der Grundlage kommen.

Wenn wir die oben angegebene Formel annehmen, so würde sich, darnach berechnet, die Suberinaure in 100 Theilen zusammengesetzt zeigen, aus

Hydrogen 17,514
Carbon 55,449
Oxygen 47,056

Man könnte nach der oben angegebenen Formel die Suberinsäure als zusammengesetzt ansehen: aus gleichen Verhältnissen Kohlenhydroid oder Kohlen-wasserstoff im Maximum, und Wasserdunst zu der Säure verdichtet, also CH² + HO.

Wenn wir die Sauerstoffmengen der Sanre und der Base gegenseitig vergleichen, und dabei die Analyse des suberinsauren Silberoxydes als Basis annehmen (dieses zusammengesetzt betrachtend aus 45,5 Suberinsaure und 54,5 Silberoxyd, und nun der Sauerstoff dieser Silberoxydmenge 5,755 ist, und in 45,5 Suberinsaure sich 21,4 Sauerstoff befinden), so ist höchst wahrscheinlich als Gesetz für die suberinsauren Salzo anzunehmen, dass in ihnen der Sauerstoff der Saure das Sechssache von dem der Grundlage sey.

Wenn man Suberinsaure mit concentrirter rauchender Schweselsaure übergießt; so wird dieselbe alsbald zersetzt, die Saure farbt sich schwarz und es

entweicht schweflige Säure. Als, um genau die Einwirkung der concentrirten Schwefelsäure auf diese Säure zu erforschen, 2 Gran Suberinsäure mit 120 Gran der Schweselsaure übergossen, und durch eine Gasleitungsröhre das sich beim Erhitzen des Glases reichlich entwickelnde Gas in dem Quecksilberapparat übergeführt wurde, so ergab sich eine sehr reichliche Gasmenge, welche aber ganzlich bis auf den geringen Rückstand atmospharischer Luft, welcher sich im Apparate besand, und o,4 K.Z. betrug, von destillirtem Wasser absorbirt wurde, sich ganz wie schweslige Saure verhielt, ohne eine Spur von Kohlensäure. Die übergegangene Schweselsäure betrug fast genau so viel, dass der Sauerstoff, welchen sie als Schweselsaure verlohren hatte, hinreichte, mit dem Wasserstoff des Kohlenwasserstoffs der Suberinsäure Wasser zu bilden. Dieses möchte mit ein -Grund seyn, die oben ausgesprochene Ansicht über die Natur der Suberinsaure anzunehmen. Durch die Schweselsaure scheint sonach die Suberinsaure das Wasser zu verlieren, und in höhern Temperaturen der Kohlenwasserstoff desselben durch den Sauerstoff der Schweselsaure zersetzt zu werden, indem sich Wasser bildet und Kohle absondert.

In dem Journal de Pharmacie Mars 1822. P. 107 etc. hat Bouillon la Grange eine Analyse der Suberinsaure mitgetheilt, welche aber ganzlich von dieser verschieden ist. Nach derselben soll die Suberinsaure in 100 enthalten

Carbon 55,81

Oxygen 57, 20

Hydrogen 6,97

oder aus C⁴ O² H³ bestehen. Diese Ahweichung ist zu groß von meiner Analyse, als daß sie auf einem Irrthum berühen könnte, da Heir Bouilton-Lagrange bei der Analyse denselbigen Weg eingeschlagen bat, welchen ich befolgt habe. Auch die Analyse des suberinsauren Bleies, welche er a. a. O. mitgetheilt hat, weicht ganz von meiner Analyse desselbigen Salzes ab.

Wenn ich nun überzeugt bin, dass die Suberinsaure, welche ich dargestellt hatte, und wie ich dieß früher umständlich beschrieben habe, rein seyn mußte, und die vielen Analysen, welche ich mit so verschiedenen suberinsauren Salzen anstelite, mit einander so im Einklang stehen, wie es die Natur der Sache erlaubt, und endisch auch mit diesen die hier mitgetheilte Analyse der Saure selbst. zu welcher von derselben Saure genommen ist, als wonsit die früher beschriebenen Salze dargestellt sind, nichts Wider-prechendes hat: so glaube ich auf die hier angegebenen Data mich verlassen zu können, und. nicht zweisehnd an der Genzuigkeit der Acheiten des franzosischen Chemikers, schließen zu müssen; daß die Same, welche er metersuchte, nicht mit der von mie die gestellten Suberinsaure übereinstimmend gewesen sey

Nach Bouillan la Gronze soll des subcrinsaure Blei bestehen aus Bleioxy lal . 72

Suberinsaure 23

Hiernach müßte diese Saure in ihrer Basen sattigenden Qualitat sast der Schweselsaure und der Oxaliaure gleich kommen, was mir mit der Natur

der Suberinsaure in Widerspruch zu stehen scheint. In dieser Rücksicht steht sie gewiss der Benzoesauro naher. Auch die settartige Natur der Suberinsaure scheint wohl zu den Schluß berechtigen zu können. dass in ihr ein weit großeres Verhaltniss von Wasserstoff sich finden müße, als wie es Herr Bouillon la Grange angegeben hat: denn in den fettartigen Korpern steigt der Wasserstoff von 15 bis zu 25 Procent, und wie diese in der Regel nur wenig Sauerstoff gegen vielen Kohlen und Wasserstoff enthalten; so sehen wir in der Suberinsäure viel Sauerstoff mit abnehmenden Kohlen und Wasserstoff gegen die Verhaltnisse dieser Elemente in den fettigen Korpern austreten, welches wiederum mit der Gewinnung und mit den Eigenschasten der Säure übereinstimmend zu seyn scheint.

Ueber die Krystallisation des Schwesels aus dem Chlorinschwesel

Prof. Gustav Bischoff in Bonn.

Vor ungesahr zwei Jahren batte ich Chlorinschwefel auf die bekannte Weise, durch Hineinleiten von Chloringas in eine mit Schweselblumen gefüllte Vorlage bereitet, und die erhaltene rothe Flüssigkeit in ein kleines Glas mit eingeriebenem Glasstöpsel gegossen. Dieses Gläschen blieb ungefahr ein Jahr lang in einem Schranke des Laboratoriums stehen, und wurde während dieser Zeit nur ein einziges Mal geöffnet. Im verslossenen Winter wollte ich in meinen Vorlesungen diesen Chlorinschwesel vorzeigen: ich fand das Glas noch ganz sest verschlossen, und zwischen ihm und dem Stöpsel ein gelbes Pulver, welches beide so sest mit einander verband, dass ich nur mit Hülse eines Schraubstocks den Stöpsel heraussiehen konnte. Jenes gelhe Pulver verhielt sich in der Lichtslamme ganz wie Schwesel. In dem Glase fand ich einen gelben Krystall, die Flüssigkeit hatte ihre rothe Farbe verlohren und eine schweselgelbe angenommen, und es schwammen Schwefelslocken darin.

Da ich mich erinnerte, dass der verstorbene Bucholz einmal eine ahnliche Erscheinung beobachtet hatte, und mir dieser Gegenstand überhaupt einer nähern Prüfung nicht unwerth schien: so las ich sunächst alles wieder nach, was über diese merkwürdige Verbindung des Chlorins mit Schwesel, oder nach der alten Theorie der Salzsäure mit Schwesel-oxyd, bekannt geworden war. Ich theile hier kürzlich die vor mir gemachten Ersahrungen über die Krystallisation des Chlorinschwesels mit.

Hagemann *), der das Versahren beschrieb, das Chloringas mit dem Schwesel zu verbinden, bemerkte, "dass bei Zugiessung des Wassers zu der erhaltenen braunrothen Flüssigkeit aller Schwesel auf einmal unzerstört zu Boden siel; und einige Tropsen davon, auf einer Glasscheibe der freien Lust ausgesetzt, rauchend ihre Saure von sich gaben und den ausgelösten Schwesel trocken zurückließen." "Kurz," sagt er, "es war nach allem Verhalten eine wahre Schweselaussoung in dephlogistisirter Salzsäure."

Thomson **) und A. B. Berthollet ***) erwähnen nichts von einer Krystallisation des Schwefels aus dem Schwefelchlorin. Bucholz †) bemerkt zwar, "dass aus zwei Drachmen der schweselhalti-

^{*)} Crell's Auswahl aus den neuesten Entdeckungen in der Chem. etc. etc. 1786 B. s. S. 435; vergl. Gehl, Journ. für Chem. u. Phys. B. VI. S. 345.

in Gehl, J. f. Ch. u. Ph. B. VI. 332 u. fg.

^{***)} ebend. S. 352 u. fg.

^{†)} ebend. B. IX. 8. 17%.

272 Bischoff über Schweselkrystalle

gen Salzsäure (Schweselchlorin) zur warmen Sommerszeit in einem flachen Porcellanschalchen hingestellt, sich schöne, regelmässige, octaedrische, lang zugespitzte, durchsichtige, schweselgelbe-Krystalle aussonderten, die, von einer anhängenden, schmierigen Masse durch sorgfältiges Abwischen gereinigt, beim Kauen einen stark schweseligen, im ersten Augenblicke sauern Geschmack zeigten, dass es ihm aber nicht gelang, diese Krystalle zu weiteren Versuchen in noch größerer Menge zu gewinnen." Berzelius *) führt an, dass man den Chlorinschwesel im Maximum oft krystallisit erhalt, wenn besonders die Abdampfung him eichend langsam und in trockner Lust geschieht. Thomson wiederholt die theilweise schon von Hagemann **) gemachte Erfahrung, dals der Chlorinschwelel in Salz- schwesligeund unterschweslige Saure und in Schwesel zersaile, wenn er mit Wasser in Berührung gebracht wird.

Nach diesen von andern Chemikern gemachten Ersahrungen war es ungewiss, ob der Krystall, welchen ich zusallig erhalten hatte, ein Schweseloder ein Chlorinschwesel-Krystall war. Um hierüber zur Gewissheit zu gelangen, stellte ich solgende Versuche an.

1.

Der aus dem Glas genommene, zwischen Fließpapier von der noch anhangenden Flüßigkeit besreite Krystall hatte eine rein schweselgelbe Farbe, war

[&]quot;! Lehrb. d. Chemie, übers. von Blode B. I. S. 685.

^{**)} Arm, de chim, et phys. T. XIV. P. 838.

rehsichtig, glänzend, ziemlich hart und spröde. in Geruch war wie der des liquiden Chlorinschwes, jedoch etwas schwächer. Das spec. Gewicht saelben bestimmte ich durch Abwagen im Wasser ed fand es = 1,927 bei 10° Cent. Die Krysallsorm ijen die eines sehr spitzigen rhombischen Oktaërs zu seyn; genau konnte ich sie nicht bestimmen, eil nur 5 oder 6 Flachen genau ausgebildet waren. berhaupt muß ich aber bemerken, daß ich aus ircht, es möchte eine Zersetzung der vermeintlien Verbindung aus Chlorin und Schwesel, welche n unter den Handen zu haben glaubte, erfolgen, versaumte, die Krystallgestalt und besonders die 'inkelverhaltnisse naher zu bestimmen: eine Furcht, e freilich, wie ich später ersah, ganz ungegründet ır.

٥.

Da mich der starke Gerueh des Krystalls verutten ließ, daß ich es mit einem flüchtigen Körper
thun haben mochte: so brachte ich einige Splitrchen des Krystalls unter den Recipienten der
uftpumpe und exantlirte: nach 20 Pumpenzügen
und das Quecksilber in der Barometerprobe auf 5"
ud veränderte sich in 12 Stunden nicht. Da vor
rsem Versuche das Quecksilber durch 20 Pumpenige ebenfalls bis auf 5" herabgebracht worden war,
folgt hieraus, daß sich im luttleeren Raume nichts
m Krystall verslüchtigt hatte.

5.

3,55 Gran vom Krystall wurden in ein zum Theil t Wasser gefülltes Elzschehen mit Glasstöpsel ge-

274 Bischoff über Schweselkrystalle

bracht und schnell verschlossen: es fand weder eine Temperaturerhöhung, noch Gasentwicklung statt. Der Krystall schien ganz unverändert geblieben zu seyn. Als ich das Glas stark schüttelte, rissen sich kleine Splitterchen vom Krystall los, und das Wasser wurde nach einiger Zeit etwas milchig, sonst konnte ich aber keine Veränderung bemerken.

4.

Ein anderes kleines Splitterchen wurde mit einigen Tropsen salpetersaurer Silberlösung übergossen: es zeigte sich keine Trübung, und selbst dann nicht, als die Flüssigkeit bis zum Sieden erhitzt wurde.

5.

Ein drittes Splitterchen wurde mit rauchender Salpetersäure übergossen: es war keine Einwirkung wahrzunehmen. Als ich etwas Salzsäure zusetzte, zeigten sich zwar an dem Splitterchen einige kleine Gasblasen; aber sonst konnte man auch nach mehreren Stunden keine weitere Einwirkung bemerken.

6.

Ein viertes Splitterchen in einem Platinlössel erhitzt, schmolz und brannte wie Schwesel, ohne Rückstand zu lassen.

7.

Den Rest des Krystalls, welcher 4,78 Gr. betrug, verwandte ich zur Analyse. Fein zerrieben wurde er mit Salpetersalzsäure digerirt: der größte Theil löste eich auf; nur einige kleine gelbe Kügelchen, welche auf dem Boden des Kolbens lagen, konnten auch durch mehrmaligem Zusatz von Salpetersalzszure und Anwendung von Siedhitze nicht oxydirt und aufgelöset werden. Die Flüssigkeit wurde sorgfaltig abgegossen; es konnten aber nuc die zwei größten jener erwähnten Kügelchen gesammelt werden, die anderen waren blos seine Stäub-Die klare Flüssigkeit wurde so lange mit salzsaurem Baryt versetzt, als noch ein Niederschlag erfolgte. Der gesammelte, ausgewaschene und stark geglühte Niederschlag wog 34,2 Gran, und jene beiden Kügelchen wogen 0,02 Gr. In 54,2 Gr. schwefelsauren Baryt sind aber $\frac{2,0116}{14,5837}$. 54,2 = 4,717Schwesel enthalten; wir finden also bis auf 0,063 Gr. Verlust eben so viel Schwesel als das Gewicht des zur Analyse angewandten Krystalls betrug. Der Verlust vermindert sich jedoch bis auf 0,045, wenn das Gewicht jener beiden Kügelchen in Abzug gebracht wird.

۱ 8.

Das eine jener beiden Kügelchen (7) im Platinlöffel über der Lampe erhitzt, schmolz, brannte mit
blauer Flamme und verflüchtigte sich ohne Rückstand. Es verhielt sich daher ganz wie Schwefel,
und es ist mithin merkwürdig, dass diese Kügelchen
durchaus der Einwirkung einer ziemlich starken
Salpetersalzsäure widerstanden haben.

Aus dieser Untersuchung solgt übrigens, dass der erhaltene Krystall nichts anders als reiner Schwesel war, der sich aus dem Chlorinschwesel

276 Bischoff über Schweselkrystalle etc.

heraus krystallisirte; womit denn auch dessen spec. Gewicht ziemlich nahe übereinstimmt. Ich habe kürzlich wieder solchen Chlorinschwesel bereitet und ihn auf dieselbe Weise ausbewahrt; sollte es mir nochmals gelingen, nach Jahren einen solchen Krystall zu erhalten, so werde ich's nicht verstumen, die Winkelverhältnisse desselben auszusuchen.

Analysen des Indigs.

Für diese Untersuchungen wurde von Le Royer und Dumas (Journ. de Ph. VIII. 577) der Indig auf folgende verschiedene Weise gereinigt dargesteilt:

1) Durch Krystallisation. Gewöhnlicher kupferglanzender Indig wurde gröblich gepülvert in Uhrglaschen über der Weingeist'ampe erhitzt, worauf
in einigen Minuten ein iodinfarbiger Rauch aufsteigt,
der sich auf den Indig in krystallinischen Vegetationen niederschlägt. Die dädurch entstehende obere
Schicht, welche oft die Halfte des Ganzen beträgt,
kann von dem erdigen Rückstande leicht abgehöben
werden *).

Prismen, mit zwei breitern Seitenslichen, die sich durch ihren metallischen Glanz auszeichnen. Wenn man den erdigen Rüchstand zusammengerieben noch einmal sublimiren läst, so erhält man außer neuen purpursarbigen Krystallen noch eine fasrige Vegetation von zeisiggrünem Indig, welcher den mit leichtoxydablen Körpern behandelten Indig an Farbe gleicht, und dessen Prismen achmal und nadelförmig sind, übrigens aber an Structur dem violetten gleich kommen. Da man zwischen diesen aber auch zöthliche gelblichblaue und stahlsarbige Kry-

Le Royer und Dumas

2,8

- 2) Durch Auswaschen mit Wasser, Alkohol und mit sehr verdünnter Salzsäure, worauf der Indig von Kieselerde durch Sublimation getrennt wurde.
- 5) Durch Fällung aus einer Indigauslösung mit Eisenvitriol und Aetzkalk, worauf die heißsiltrirte Flüsigkeit in einigen Tagen sämmtlichen Indig in dunkelblauen Flocken niederschlägt, welche durchs Filtrum abgesondert, mit salzsaurem Wasser und darauf mit reinem siedendem Wasser gewaschen, und im Wasserbade getrocknet, einen ziemlich reinen Indig darstellen.

Diese drei Arten gaben mit Kupseroxyd analysirt, und die Producte nach Berzelius und Dulongs Bestimmung der Gase berechnet:

	1)	2)	5)
Kohlenstoff	75.26	71.71	74.81
Stickstoff	15.81	15, 45	15,98
Wasserstoff	2,50	2,66	5,55
Sauerstoff	10,45	12, 18	7.88
_	100	100	100.

Die Verschiedenheiten dieser Analysen schreiben die Verst. zusalligen sremden Beimischungen, besonders in dem letztern praparirten Indig, und Feldern des Versuchs zu, indem sie den reinen Indig sür eine eigenthümliche Substanz von bestimmter Mischung ansehen. Die Ursache der großen Abwei-

stalle findet, so scheint dies Farbenspiel des Indigs keins verschiedene Zusammensetzung anzudeuten, sondern den verschiedenen Farbenabänderungen anderer Kurper, wie des Eisenglanzes von Ella analog zu seyn.

chung von der Thomsonschen Analyse (wonach der Indig aus 40,584 Kohlenstoff, 46, 54 Sauerstoff und 15,462 Stickstoff bestehen und keinen Wasserstoff enthalten soll) finden sie ist der dabei wahrscheinlich statt gefundenen Unvolkommenheit der Verbrennung, indem der Indig eine schwierig zu zersetzende Substanz ist, welche leicht beim Glühen mit Kupferwayd entweder tumultuarisch mit halbzersezten Dampfen abbrennt, oder eine unzerstörbare Kohle als Rückstand übrig laßt. An einem ahnlichen Fehler scheine auch Thomsons Analyse des Morphiums zu leiden, wodurch diese Substanz dem Gummi und Zucker nahe gestellt werde, wahrend sie den Versenchen der Verst zu Folge an Zusammensetzung mit den Harzen übereinkomme.

Planche über Schwefelgehalt der Pflanzen.

Eine Abhandlung von Planche, vorgelesen in der K. Academie für Medicin am 15. Jun. d. J. und abgedruckt in dem Journ. de Pharm. VIII. 567 zeigt, dass der Schwesel in den Pslanzen häusiger ist als bisher vermuthet worden. Von etwa 50 verschiedenen Pslanzen zeigten mehr als zwei Drittheile, sowohl geruchlose, als ein atherisches Oel liesernde Vegetabilien deutliche Spuren von Schwesel bei der Destillation.

Den meisten Schwesel gaben die Blüthen von Hollunder, Linden und Pomeranzen, die blühenden Stengel von Ysop, Melilotenklee, Dragun und Raute, die Saamen von Dill. Römischem und gemeinem Kümmel und von Fenchel, serner Gewürznelken, und von Parietaria und Mercurialis die ganze Pslanze.

lisse, Rosmarin, weißern Marrubium, Potentiala anserina, Portulak, Borrago und Absynthium: die Blatter des Gartenlattichs, die Blumenkronen der Centifolie und die Saamen des Anis.

Spuren von Schwesel zeigten blos Plantago, Schölkraut und Agrimonia, die Blatter des Gistlattichs, die Blumenkronen des wilden Mohns, die Wassersenchelsaumen, und die blühenden Stengel von Korbel und Gartenschierling.

Ohne Schwefelgehalt zeigten sich die blühenden Stengel von Kornblumen, Matricaria, Nachtschatten, Benedicten, Beifus, Euphrasia und Centaurea, die Blumen von Huflattig, römischen Kamillen und Lilien, die Erdbeeren und Himbeeren, die Zimmt-, Macis- und Muscatenrinden, Piment und Wacholderbeeren.

Jener Schweselgehalt aber wurde dadurch gesunden, dass man etwa 20 Kilogram der augesührten Vegetabilien mit dem nöthigen Wasser destillirte, und während dem in dem Helm des Apparats mit Bleizuckergetränkte Leinwand oder blanke Kupserbleche aushing; die Leinwand schwärzte sich, wenn Schwesel zugegen, und von den dunkelgrau gewordenem Kupserkonnte man mit Scheidewasser eine schwärzliche Substanz abkochen, woraus bei der Erhitzung in einer kleinen Röhre Schwesel sublimirte.

Die Reduction des Bleizuckers deutete an, dass der Schwesel in Verbindung mit Wasserstoff sich entwickelte; da aber nach den von Planche angestellten Versuchen seinzertheilter Schwesel mit blossem Wasser behandelt, Schweselwasserstoff bildet, so kann allerdings der Schwesel in diesen Pslanzen auch frei und ungebunden anwesend seyn.

Dr. Ur e über Prüsung der Blausäure *).

Da ich ost besragt worden bin von Aersten und Apothekern über die Stärke der wässrigen Blausäure, wie diese in der Medicin angewandt wird, so habe ich eine Reihe Versuche angestellt, um das Verhältnis des specifischen Gewichts derselben zu ihrem Gehalte an wirklicher Blausäure zu bestimmen. Die in dieser Absicht bereitete liquide Blausäure hatte ein spec. Gew. von 0.957.

Die Resultate giebt solgende Tabelle, deren erste Columne die Menge der erwähnten liquiden Säure
in der Blausäureslüßigkeit von dem in der zweiten
Columne angegebenen specisischen Gewichte, und
die letzte Columne den Gelialt in wassersreier Säure
in Pc. anzeigt.

Liquide Saure				pec. Gew	7.	reine Saur			
100	•	•	•	0,9570	•	•	•	16	
66, 6	•	•	•	0.9768	•	•	•	10,6	
57.0	•	•	•	ი. ყშ15	•	•	•	9, 1	
50,0	•	•	•	0.9840	•	•	•	8 , o	
41,4	•	•	•	0.9870	•	•	•	7,3	
40,0	•	•	•	0,5630	•	•	•	6,4	
56,4	•	•	•	0, 9900	•	•	•	5,8	

⁶⁾ Usbersetzt aus dem Journ, of Science XIIL 521.

Liquide Sau		ł	spec. Ger	w.		rei	reine Saure	
53, 3	•	•	•	0,9914	•	•	•	5, 5
50,8	•	•	•	0,9923	•	•	•	5, o ' ,
28,6	•	•	•	0, 99 50	•	•	•	4,6
25,0	•	•	•	0,9940	•	•	•	4,0
22, 2	•	• `	•	0,9945	ė	•	•	5,6
20,0	•	•	•	0,9952	•	•	•	5, 2
18, 2	•	•	•	0,9958	•	•	•	5, o
16,6	•	•	•	0,9964	•	•	•	2,7
15,4	•	•	•	0,9967	•	•	•	2,5 ·
14,5	•	`•	•	0,9970	•	•	•	2,5
15,5	•	•	•	0,9973	•	•	•	2, 1
12,5	•	•	•	0,9974	•	•	•	2,0
11,8	•	•	•	0,9975	. •	•	•	1,77
10,5	•		•	0,9978	•	•	•	4,68
10.0	_	_	_	0.0070			•	1.60

ი, 9979 Aus dieser Tabelle sieht man, dass bei der Saure' von 0,996 oder 0,997, wie sie gewohnlich als Arznei vorgeschrieben wird, die Dichtigkeit ein zu feines . Kennzeichen ist, um im Allgemeinen als gewöhnlich benutzt werden zu können. Denn die Flussigkeit von 0,996 enthält beinahe doppelt so viel wahre Säure als die von 0,998. Es ist daher nöthig, ein anderes Kennzeichen der Stärke dieses krastigen und leicht gefährlichen Mittels zu haben, welches zugleich schärfer in der Bestimmung und leichter in der Anwendung seyn muss. Solch ein Kennzeichen giebt aber das rothe Mercuroxyd oder der gewöhnliche rothe Pracipitat. - Das Gewicht der Blausaure beträgt (stöchiometrisch genommen) genau 1/8 des Mercur-Da nun das blausaure Mercuroxyd ans 2 Antheilen Sture und 1 Anth. Basis besteht (im trocknen Zustande stellt es ein Bicyanid dar), so beträgt bei der Verbindung des Mercuroxyds mit kalter Blausäure die Menge des ersten 4 Mal mehr als die der letztern. Hierauf gründet sich folgende einfache Prüfung.

Zu 100 Theilen, oder einer andern bestimmten Menze, in einer kleinen Phiole eingeschlossener Blausäure setze man nach und nach kleine Portionen sein gepulvertes Mercuroxyd, so lange bis es aushört beim Umschütteln ausgelöst zu werden. Wenn man nun das Gewicht des dazu verbrauchten Oxyds durch 4 dividirt, so erhalt man als Quotienten die Menge wahrer Saure, die in der geprüsten liquiden Blausaure enthalten ist. Hat man vorber aus einem Stück Papier oder einem Uhrglaschen etwa 40 oder 50 Grau rothen Pracipitat abgewogen, so kann man aus dem Uebriggebliebenen das Gewicht der Verbrauchten abnehmen.

Diese Operation kann leicht binnen 5 Minuten vorgenommen werden, indem sich der rothe Pracipitat in Blausaureshissigkeit mit Hülfe einigen Schüttelns eben so leicht auflöst als Zucker in Wasser.

Dies gilt sceilich nur sur reine Blausaure. Vermuthet man darin Salzsaure, so kann eine Vergleichung des spec. Gewichts der Flüssigkeit mit den Zahlen der obigen Tasel und mit dem Gewichte des ausgelösten Mercuroxyds zeigen, in wiesern der Verdacht gegründet ist. Wenn namlich 100 Gran Saure von 0,996 spec. Gew. mehr als 12 Gran rothen Präcipitat auslosen, so können wir einer Verunreinigung der Flüssigkeit durch Salzsaure sieher seyn. Das in gewohnlichen Fallen so schatzbare Reagens sur Salzsaure, das salpetersaure Süber, ist hier von keinem

Nutzen: denn es giebt mit Blauszure einen flockigen weißen Niederschlag, der in Ammonium auflöslich und in Salpetersäure unauflöslich ist, und daher leicht von gewöhnlichen Beobachtern für das Chlorid des Silbers gehalten werden könnte. Aber der Unterschied in der Flüchtigkeit des blausauren und salzsauren Ammoniums kann hier mit Vortheil benutzt werden: ersteres versliegt nämlich schon in geringer Wärme, letzteres erfordert dagegen schon eine Sublimirungshitze von etwa 500° F. Wenn man also Ammonium bis zu einigem Uebermaas einer Quantität Blausäure zusetzt, und diese dann bei 2:2° F. zur Trockne abdampst, so kann aus dem rückständigen Salmiak die Menge der anwesenden Salzsäure abgenommen werden.

Obige Tabelle ist das Resultat meiner vor einiger Zeit zu Glasgow angestellten Versuche; neuerlich habe ich ihre Genauigkeit in der Apothekerhalle zu London an deren reiner Blauszure erprobt. Es er-fordern 100 Grains Merkurbicyanid bei der Umwandlung in Bichlorid (ätzenden Sublimat) 28,56 Gr. Chlorin, welche Menge sich in 100 Gr. Salzsäure von 1,1452 spec. Gew. vorfindet. Und da 100 Gr. des Bicyanids 20,6 wahre Blausäure enthalten, so wird man daraus bei sorgfältiger Destillation im Wasser-bade eine Menge von liquider Saure, welche 700 Gr. officineller Saure von 0,936 gleichkommt, darstellen konnen. Zieht man dabei die neuerlich von mir bekannt gemachte Tabelle über die Salzsäure *) zu Ratte, so wird man die zur Zersetzung obigen Cyanids

^{*)} S, d. Jahrb, V, 4io.

266 Dr. Ure über Prüfung der Blausäure,

nöthige Menge Salzsaure von irgend einer Dichtigkeit sogleich finden, sobald man dabei die Aequivalente des Mercurcyanids (= 52,5) und des demselben entsprechenden Chlorins (=9) kennt.

In Dr. Thomsons System der Chemie wird gesagt, dass der rothe Pracipitat einigermassen (somewhat) auflöslich im Wasser sey. Ware diese Augabe richtig, so könnte dasselbe freilich nicht wohl als Prüfungsmittel der Blausaure dienen; allein als ich das rothe Mercuroxyd mit heißem Wasser digerirte und durch die filtrirte Flußigkeit dann Schwefelwasserstoffgas durchströmen ließ, so konnte ich keine Spur von Quecksilber finden.

Ueber Benutzung des schweselsauren Bleys *).

Vom

Bergingenieur P. Berthier.

Seit langer Zeit bereitet man für Kattunsabriken das essigsaure Alaunerdesalz durch Zersetzung des Bleizuckers mit Alaun, wobei ein sehr reines schweselsaures Bleioxydul (Bleivitriol) entsteht. Dieses hat man bis jetzt nicht benutzt: kluge Fabrikanten psiegen es aber zurückzulegen, voraussehend, dass dasselbe früher oder spater von Nutzen seyn werde;

^{*)} S. Ann. de Chimie XX. 275. Diese technische Abhandlung, worin die schönen Versuche, wie men sieht, ganz allein durch stöchiometrische Berechnungen geleitet und zu günstigen Resultaten gebracht worden, kann dem Fabrikanten zeigen, wie nothwendig es ist, nicht allein die Zusammensetzung der chemischen Verbindungen im Allgemeinen zu kennen sondern auch genau zu messen und zu berechnen, wenn man seine Fabrikate verbessern und zur Entdeckung neuer Arten der Bereitung und Benutzung chemischer Suhstansen gelangen will. Ohne Stöchiometrie tappt der geschickteste Experimentator im Dunkoln, und hat es bloße dem Zufall zu verdenken, wenn unter vielen nutzlosen Verenchen endlich einmal das Rechte getroffen wird.

Berthier

und so haben sich in manchen Fabriken beträchtliche Mengen davon aufgehäuft. Ich werde nun in diesem Aufsatze zeigen, wie man dies Salz auf verschiedene Weise zu Gute machen kann.

Man kann das schweselsaure Blei reduciren zu metallischem Blei oder auch zu Bleioxyd; man kann es in den Bleihütten zur Entschweselung des Bleiglanzes anwenden; man kann es in der gemeinen Töpserei als Bleiglasur, und in den Fayencesabriken statt des Mennigs, und in den Glashütten zur Bereitung des schönsten Krystallglases benutzen; endlich könnte man auch das bei dessen Zersetzung sich entwickelnde schwesligsaure Gas in Schweselsaure verwandeln

Was das schweselsaure Bleiexydul Verschiedenes liesern kaun, davon wird man sich leicht aus solgender stochiometrischen Formel eine Vorstellung machen:

Es können hiernach 19 Theile schweselsaures Blei 15 Th. Blei oder 14 Bleioxydul, und 2 Schwefel oder 5 Schweselsaure liesern.

Reduction des schwesclsauren Elcioxyduls.

Schon bei der Rothglühhitze reducirt sich das Salz sowohl für sich allein in einem beschlagenen Tiegel, als auch vermengt mit Kohlenpulver in einer Retorte, webei die Halite seines Schweselsauregehalts

sich in schweslige Saure verwandelt und das Blei mit der übriggebliebenen Hälste des Schwesels ein halbgeschweseltes Blei bildet. Von diesem schweselhaltigem Blei wird in Dunstform einiges durch die schweslige Saure mit fortgeführt, doch so wenig, dass die
Menge kaum 2 Pc. von dem Gewicht des Schweselbleis beträgl. Wenn man darauf die Temperatur
über die Rothglühhitze steigert, so zersetzt sich auch
das Schweselblei, und verwandelt sich in ein anderes
Schweselblei, das sich versluchtigt, und in metallisches Blei, vermengt mit etwas unzersetztem Schwefelblei. Hiebei ist der Verlust an verslüchtigtem
Blei um so größer, je stärker und länger man die
Erhitzung betreibt, wie nachstehende Versuche zeigen.

mit 9 Grm. ausgeglühetem Kohlenpulver in einer irdenen Retorte erhitzt, an deren Hals eine in einer Wasserslasche getauchte Glasröhre besestigt war. Die Gasentwicklung dauerte eine halbe Stunde, worauf man beim Auseinandernehmen des Apparats am Boden der Retorte eine schiackenartige Masse von halbgeschweseltem Blei sand, vermengt mit etwa noch 2 Pc. unzersetztes Bleisalz. Das Wasser enthielt bloss schweslige Saure, und die Glasröhre war inwendig überzogen mit einer dünnen Schicht von körnigem und krystallinischem Schweselblei. Aus dem Verhaltnisse der angewandten Kohle ist zu schließen, dass diese zum Theil in Kohlensaure, zum Theil in Kohlensaure, zum Theil in Kohlensaure, zum

Als ferner 10 Grm. Bleivitriol in einem beschlagenen und ausgefütterten Tiegel der Hitze eines Catcinirofens eine Viertelstunde lang ausgesetzt wurden, so erhielt man eine schlackenartige, übrigens metallähnliche Masse, an Gewicht 7,1 Grm. und zusammengesetzt aus 0,4 Schwefel und 6,7 Blei. Da das
Bleisals nur etwa 68 Pc. Metall enthält, so kann
hier bei der Reduction nur wenig verslüchtigt seyn.

10 Grm. schweselsaures Blei auf gleiche Weise behandelt, aber eine halbe Stunde lang in einem starkziehenden Windosen erhitzt, gaben 6,5 Grm.

Als endlich der Tiegel drei Viertelstunden lang erhitzt worden, so erhielt man einen fast dehnbaren Regulus, doch nur von 5,3 Grm.

Diese Versuche zeigen, das das schweselsaure Blei, mit isto Kohle vermengt, einer mäsigen Hitze im Reverberirosen ausgesetzt, sich ohne sich zu halbgeschweselten Blei ohne merklichen Verlust und ohne heträchtliche Kosten herstellen läst. Behandelt man darauf das Schweselblei wie gewöhnlich den Bleiglanz, so wird man daraus leicht das Blei gewinnen.

Es lasst sich aber das reine metallische Blei aus dem schweselsauren Bleioxydul noch auf eine kürzere und wohlseilere Weise darstellen.

Guenyveau's Versuchen zu Folge zersetzen sich das schweselsaure Bleioxydul und das Schweselblei gegenseitig, und Puvis zeigt, dass sie in gewissem Verhältnis gemengt ein reines Blei geben. Dass ein halbgeschweseltes Blei ebensalls mit dem Bleisalze ein reines Blei geben kann, zeigt solgender Versuch:

Es wurden 20 Grm. schweselsaures Bleioxydul mit 29 Grm. des Subsulphurets in einer irdenen Re-19.11 his zum Weissglühen erhitzt : eine beträchtliche nge sehr reines schwesligsaures Gas entwickelte und am Boden der Retorte blieb eine metalli-Bleimasse von 58 Grm. zurück, überzogen mit er dünnen Schicht von verglastem Bleioxydul, rin noch 2 Grm. Metall, so dass also nur 1/20 ydirt geblieben war. Wenn man nun schweselres Bleioxydul mit einer geringern Menge Kohle, sur ganzlichen Reduction in schweselhaltiges Blei hig ist, erhitzt, so wird ohnsehlbar das hergellte Schweselbei auf das nicht zersetzte Schweselz wirken; und wenn diese beiden Substanzen nach · Einwirkung der Kohle sich in dem Verhaltniss n 29 zu 20 vorlinden, so mus ohnstreitig zuletzt nes Blei entstehen. Das geschieht wirklich, sobald Bleisalz mit 6 Pc. Kohle vermengt wird. Es ben 100 Grm. schweselsaures Bleioxydul mit 6 m. Kohle einen Bleikönig von 63 Grm. mit etwas eiglas überzogen. Ganz vollständig war die Rection nicht, weil sich ein Theil des schweselhaltin Blei durch Zusammenschmelzen mit dem metallihen Blei der Wirkung des Oxydes entzogen hatte, ch war letzteres ein wenig sauer; als man aber die asse noch mit etwa 5 Pc. Eisenseile schmolz, so urde sie völlig dehnbar. Es war also noch etwa Pc. Schwesel zurückgeblieben.

Dieses Versahren lasst sich recht gut im Großen it wenigen Kosten in einem Reverberirosen ausihren. Das reducirte Blei müßte man einige Zeit a Fluß erhalten und sich setzen lassen, worauf sich ann noch ein Rückstand ausscheidet, welcher sich ei neuer Erhitzung mit dem Bleisalze entschweseln ird; und die in dem Reverberirosen erhaltenen chlacken müßte man weiter ausschmelzen.

Auf diese Weise wird man gewiß am besten das schweselsaure Blei zu Gute machen können; mit wenig Mühe und Kosten wird man 65 bis 66 Pret. Blei erhalten, welches wegen seiner Reinheit sehr gesucht seyn dürste; denn es sindet sich dariu kann noch etwas Silber und keine Spur von Kupser, Zink oder Antimon, welche Metalle sehr hausig die Dehnbarkeit des kauslichen Bleies vermindern.

Reduction des Eleisalzes zu Bleioxyd.

Das schweselsaure Bleioxydul verwandelt sich in reines Bleioxydul durch Erhitzung bis zum Weißglühen, wenn es bloß in solchem Verhaltniß mit Kohle vermengt werden, dass diese gerade hinreicht, die Schweselsaure zu schwestige Säure zu reduciren, oder um genau halb so viel schweselhaltiges Blei zu bilden, als bei der ganzlichen Reduction des Bleisalzes in metallisches Blei entsteht. Versuche bestimmen das Verhaltnis der Kohle zu 5 Procent. Das dadurch erhaltene Bleioxyd war vollkommen gleichartig, sest, glasig durchscheinend und lebhast gelb wie Harz.

Also kann man mit bloßer Kohle nach Belieben das schweselsaure Eleioxydul in schweselhaltiges Blei, metal:isches Elei und oxydirtes Blei verwandeln.

Auch metallisches Elei zersetzt leicht die Schwefelsaure des Bleisalzes, und oxydirt sich selbst durch
Umwandlung des letztern in ein Oxyd. Nach der
Berechnung sind dazu 63 Pc. Blei nöthig, welches
Verhaltniss auch der Versuch bestätigt. Mit 68 Theilen Blei zu 100 Bleisalz wurde ein sehr reines Oxyd
erhalten, wobei nur ein sehr kleines Bleikorn im

Boden des Tiegels zurückblieb. Bedient man sich dazu eines silberhaltigen Bleis, so bleibt das Silber mit wenigem Blei verbunden zurück, und das Verfahren ist dann zugleich ein Silberausbringen.

Statt des metallischen Bleies kann man sich auch des Bleiglanzes oder eines halbgeschweselten Bleies bedienen: mit 7,5 Grm. des letztern gelang die Reduction von 10 Grm. Bleisalz vollkommen, wie dies auch die stöchiometrische Berechnung vermutheu liess.

Ausziehung der Schwefligen Säure.

Man könnte wohl die Zersetzung des schweselsauren Bleis im Großen vermittelst verschlossener Gefasse, wie irdener oder auch gusseiserner Röhren vornehmen, und das dabei sich entwickelnde schwefligsaure Gas in mit salpetrigsauren Dampfen gefüllten Bleikammern zu Schweselsaure herstellen. Wenn man dabei zur Reduction des Bleisalzes Kohle anwendete, so würde sich ohnschlbar das schwesligsaure Gas fast mit einem gleichen Gewichte Kohlensaure und Kohlenoxydgas vermischen und damit die Kammern bald überfüllen. Um dies zu hindern, müsste man zuerst zwei Theile des Bleisalzes zu halbgeschweseltes Blei vermittelst Kohle in einem. Reverberirosen reduciren, und dieses dann wieder mit Einem Theile schweselsaures Blei in den Röhren erhitzen, wodurch man zuletzt aus dem Bleisalze etwa zwei Drittheile der schwesligen Säure, welche dasselbe liefern könnte, erhalten würde.

Um aber sämmtliche Saure in völliger Reinheit zu erhalten, müßte man das Bleisalz mit Bleiglanz oder Eisenseile (letztere in einem Verhältnisse von 15 Pc.) zersetzen; da aber der Schwesel jetzt wehlseil ist, so möchte überhaupt eine vortheilhaste Gewinnung der. schwesligen Säure aus dem Bleisalze, wenigstens auf den angesührten Wegen, kaum zu erwarten seyn.

Behandlung des Bleivitriols mit Schwefelblei.

In einer Bleihütte möchte es sehr vortheihaft seyn, Bleiglanz (Schweselblei) mit schweselsauren Blei vermengt, zu behandeln, weil man dahei das Rösten des Bleiglanzes erspart. Um die Entschweselung vollständig zu bewirken, sind zu 79 Theilen Bleiglanz 100 Theile Bleisalz nothig, wohei 157 Th. metallisches Blei gewonnen werden. Ist der Bleiglanz silberhaltig, so muß man davon weniger nehmen, etwa nur 50 Bleiglanz auf 100 Bleisalz, um das Werkblei anzureichern und dessen Menge zu vermindern. Wie nun auch die Mischung seyn mag, auf jeden Fall muß sie wie bloßer Bleiglanz im Reverberirosen behandelt werden, worüber Puvis in den Ann, des Min. II. 301 nachzusehen ist.

Zersetzung durch Kieselerde,

Für sich allein ist das schweselsaure Blei in der Hitze nicht zu zersetzen; allein man kann vermathen, dass Kieselerde oder andere mit den Bleioxyden sich verglasende Substanzen dabei thätig einwirken konnten. Dies bestätigt auch die Ersahrung.

Es wurden 16 Grm. Bergkrystall seingepülvert mit 11 Gr. Bleivitriol vermengt in einen genau abgewogenem bessischen kleinen Tiegel, welcher wie-

der in einem andern wohl lutirten Tiegel eingesetzt war, eine Stunde lang allmählig bis zu 60 Pyrometergraden erhitzt; nachdem man nun den kleinen Tiegel von neuem wog, so fand sich eine Gewichtsverminderung von 5,5 Grm.: dieser Verlust entspricht ohngefähr den 2,9 Grm. in 11 Grm. Bleivitriol befindlicher Schwefelsaure, und dies Salz hatte auch seine sämmtliche Säure verlohren, und, der im Tiegel befindliche Rückstand bildete ein durchsichtiges schwammiges Schmelz von schöner weißer Far-Der Versuch mit verschiedenem Zusatze von Quarz wiederholt, gab immer eine Zersetzung : mit 4 Kiesel zu 6 und 12 Bleivitriol entstanden dichte vollkommen durchsichtige Gläser- von schwefelgelber und honiggelber Farbe; mit 4 Kiesel zu 5 Bieivitriol bildete sich nur ein schwammiges Schmelz, selbst bei einer Hitze von 150° Wegd. Eine Zersetzung des Bleivitriols und Verglasung findet schon bei 60° W. auch mit einem gleichwichtigen Gemenge von Thon und Kalk statt, welches für sich allein erst bei 150° fließt.

Aus diesen Versuchen kann man schließen, daß das schwefelsaure Blei auch die verschiedenen blei-haltigen Flußmittel, und insbesondere die Bleiglasur in der Töpferei, sowie den Mennig für das Krystallglas ersetzen möchte, worüber folgende Experimente ver-anstaltet wurden.

Bleivitriol als Glasurmasse.

Mehrere kleine hessische Tiegel wurden mit einer dünnen Schicht von im Wasser zerlassenen Bleivitriol überzogen, dann in Kapseln eingeschlossen bis zum Weißglühen erhitzt : sie fanden sich sämmt-

Journ, f. Chem, N. R. 6, Bd, 3. Heft.

lich mit einem gelblichen durchscheinenden und glanzenden Glase überzogen, als wenn man sich dabei der besten Bleiglasur bedient hatte. Die englische Töpferglasurmasse (Alquifoux) erster Sorte besteht aus reinem Bleiglanz und verhalt sich zum Bleivitriol an Werth wie 15 zu 10; aber die gewöhnliche Glasurmasse enthalt außer Bleiglanz auch verschiedene weniger bleireiche Mineralien, als kohlensaures Blei und erdige Bestandtheile, so daß dieser Masse der Bleivitriol an Bleigehalt wenigstens gleichkommt.

Bleivitriol statt Mennig zu Krystallglas.

Das sogenannte Krystallglas besteht bekanntlich aus Kieselerde, Kali oder Natron, und Bleioxyd. Der Bleigehalt ist nach der verschiedenen Bestimmung des Glases veränderlich: das zu Gegenständen des Luxus bestimmte enthalt gewöhnlich *)

Kieselerde 61 Bleioxyd 55 100 Kali 6

Hierzu hat man sich bisher nur des Mennigs bedient, welcher außer seinem hohen Preise (100 bis
120 Franken für den metrischen Centner) auch noch
das Unbequeme hat, daß durch seinen gewöhnlichen
Kupsergehalt das Glas ins Bläuliche schielt, was bei
dem Bleivitriol, der immer sehr rein aussallt, nicht
der Fall ist; und da der Bleivitriol sehr wohlseil ist
(10 bis 12 Fr. den C.), so verdieut er schon deshalb

^{*)} Dies ist das Resultat, einer Analyse des Krystallglases von Vondehe, und stimmt auf eine auffallende Woise mit der einfachen Formel KPl2S¹⁸ überein.

In Kleinem hat sich bei Glasversuchen der Bleivitriol bewährt, und scheint auch für gewöhnliche
Glaser und für die Glasur der Fayence dienlich zu
seyn; da aber feine Krystallglaser eine Dichtigkeit
und Klarheit besitzen müssen, wobei der Bleivitriol
leicht hinderlich seyn könnte, so müssen erst Versuche im Großen von Glasfabrikanten angestellt
werden, ehe sich darüber etwas Bestimmtes sagen
lasst. Vorlaufig werden hier solgende im Laboratorio
angestellte Versuche mitgetheilt.

Ein Gemenge von

Bergkrystail, gepülvert 12 Grm.

Bleivitriol 9 -

Kohlensaurem Kali, calcinirt 2 -

wurde in einem abgewogenen irdenen Tiegel bis zu 60° VV. geglühet: nach dem Schmelzen hatte der Tiegel an Gewicht 2,7 Gran verlohren, was genau dem Gehalte an Schweselszure in dem Bleivitriole, verbunden mit dem Kohlenszuregehalte des Kalisalzes, entspricht. Das Product war ein glasiges durchscheinendes und milchweisses Schmelz, aber voll Blasen. Die Hitze war zur Verglasung nicht stark genug gewesen, doch hatte sich der Bleivitriol vollständig zersetzt.

Ein ähnliches Gemenge von

Bergkrystallpulver 72 Grm.

Bleivitriof 15 -

calcinirtem kohlens. Kali 15 —

bis zu 130 Pyrometergruden geglühet, gab ein durchsichtiges, aber etwas grauliches, doch weniger blusiges Glas. Ein dritter ahulicher Versuch lieserte ein klares Glas, doch auch noch nicht ganz ohne Blasen.

Die Schwierigkeit, ein blasenfreies Krystallglas gu erhalten, kommt daher, daß im Augenblicke des Schmelzens ein Aufwallen eintritt, welches zuweilen bis zum Ueberschäumen aus dem Tiegel steigt. Dies Aufwallen wird vorzüglich durch Entwicklung von schwefliger Saure und Sauerstoffgas aus dem Bieivitriole verursacht, und konnte wahrscheinlich sehr vermindert werden. wenn man zuerst ein Kieselblei vermittelst seinem Quarzsand und Bleivitriol darstellte, und dieses dann wieder mit dem Kalisalze schmelzte. Versuche beweisen wenigstens, dass man mit etwa 55 Bleivitriol auf 100 Kiesel ein Kieselblei erhalten kann, welches zwar wegen uuvolikommener Schmelzung nur ein schwammiges oder schlackenartiges Email darstellt, aber dafür auch den Heerd der Oesen, woran es sich kaum anhäugt, weniger .beschädigt, und nachher leichter zu zerreiben ist, als festes Glas. Als namlich 100 Grm. teiner Sand mit 75 Grm. Bieivitriol geschmolzen wurden, so erhielt man ein Kieselblei, weiches mit 18 Grm. reiner Pottasche zerrieben und geschmolzen, wirklich ein durchsichtiges und vollkommen dichtes, aber etwas ins Grünliche schielendes Gias darstelite. Diese Farbung konute aber von einigen Thontheilchen herruhren, die sich vom Deckel des Tiegels abgelöst liatten.

Ausziehung der Säure vermittelst Kieselerde.

Wenn man den Bleivitriol durch Quarzsand in irdenen Rohren zersetzen will, was keine Schwierigkeit hat, sofern man die Masse nur nicht bis zum völli-

gen Schmelzen erhitzt, so kanp man in Bleikammern, welche eine gewisse Menge Salpetergas enthalten, das schwesligsaure Gas auffangen und durch Absorption von Sauerstoff zu Schwefelsaure herstellen; dabei muss von Zeit zu Zeit elwas Wasserdunst zugelassen werden. Da es nicht nöthig ist, atmosphärische Lust einzulassen, so würde die Kammer sich nicht mit Stickgas aufüllen, wie beim gewöhnlichen Verbrennen des Schwefels; man brauchte die Kammer auch nicht zu öffnen, so dass folglich der einmal darin befindliche salpetrigsaure Dampf fast unaushörlich dienen könnte. Auf solche Weise würde man den Bleivitriol, gleichsam analysirt, in seinem ganzen Umfange zu Gute machen, indem man zuerst seinen Bleigehalt in eine Masse von Werth verwandelte, und dann seine Säure mit Hülfe von etwas Salpeter wieder herstellte.

Zersetzung durch kohlensaures Ammonium.; , -

Um nichts zu übergehen, was den hier behandelten Gegenstand betrifft, sind noch zwei Benutzungsarten des Bleivitriols anzuzeigen; nämlich zuerst die
Zersetzung desselben durch das unreine kohlensaure
Ammonium, welches man bei Destillation animalischer Substanzen erhält: hierdurch kann man das
schwefelsaure Bleioxydul in ein kohlensaures verwandeln, und dieses wieder in einen Reverberir- oder
Schmelzofen reduciren. Diese Methode ist von Pluvin et angewandt worden; sie ist gut, aber nur in
Verbindung mit Salmiakfabrikation anwendbar.

500 Berthier über Benutzung des Bleivitriols-

Zersetzung durch kohlensaures Kali.

Dann kann man auch das schweselsaure Bleioxydul in reines kohlensaures oder in ein Bleiweiß verwandeln. Dies Verfahren ist langst vorgeschlagen und im Kleinen versucht, aber, wie es scheint, nech nicht sabrikmassig ausgesührt worden. Um diese Zersetzung zu bewirken, muß der Bleivitriol mit kohlensaurem Kali gekocht werden, worauf man die Flüssigkeiten filtrirt und abdampst, um daraus das schweselsaure Kali für die Alaunsabrikation zu gewinnen. Doch wird diese Methode nur dann Vortheil bringen, wenn das Bleiweiß ehen so rein, leicht und zart ausfallt, als man es durch Zersetzung des Bleizuckers mit Kohlensaure darstellen Lann, was sehr zu bezweiseln ist; und da das schweselsaure Kali durch die jetzigen Salpeter - und Schweselsauresabriken sehr wohlseil geworden, so würde dessen Gewinn zur Deckung des Pottaschenverbrauchs wenig beitragen.

H. I. Brooke über ein neues Bleierz *).

Dies zu Wanloch-Head in Begleitung von Weissbleierz und kupserhaltigem schwesel-kohlensaurem Blei von Sowerby entdeckte, und in seiner Brit. Min. III. 5 als kohlensaures Kupser beschriebene, Bleisalz gleicht an Farbe der lebhastesten Kupserlasur. Sein spec. Gew. ist 5,30 bis 5,43. Er ritzt den Bleivitriol, wird aber von Weisbleierz geritzt.

Eine Ansicht der kleinen Krystalle gieht beistehende Figur. Die Winkel sind solgende:

M	zù	T	•	•	•	•	1020451	~!		
		b	•	•	•	•	104 50	11 2	a s	
		C	•	•	•	•	120 50 .	%c>	3-	SM.
		P	•	•	•	•	ეი ი		·	
T	zu	a	•	•	•	•	161 5o	امير اددا		1
M	' zu	b	•	•	•	•	104 50	M	a	
		T	•	•	•	•	102 45		·	1)
P	zu	u	ode	er	a'	•	90 o			1

Die Spaltbarkeit ist parallel den Flächen M und T. Ein Querdurchgang ist nicht zu finden; da aber die Fläche P mit M und T rechte Winkel macht und die Fläche M nicht unter demselben Winkel gegen die Flächen b' und T liegt, so kann die Grundsorm

^{*)} Ans den Ann. of Philos. IV. 117.

302 Brooke über den Kupfer-Bleivitriol.

als ein gerades Prisma, dessen Grundsläche ein schiefwinkliches Parallelogramm ist, betrachtet werden.

Wenn die Fläche b als durch einfache Decrescens an der scharsen Seitenkante des Prisma entstanden angenommen wird, so möchte sich die Endkante der Fläche M zu der von T verhalten wie 11 zu 25 nahe, und sind die Flächen c und c'ebenfalls durch eine Decrescenz von Einer Reihe an den Endkanten entstanden, so wird die Hohe des Prisma zu dem Durchmesser nach der größten Endkante sich fast wie 15 zu 25 verhalten.

Die Analyse gab

pserbleivitriol aus

Schweselsaures Blei 75,4
Kupseroxyd . 18,0
Glühungsverlust . 4,7
98,1

Da hei der Auslösung des Minerals in Schweselsäure kein merkliches Ausbrausen entstand, so kann
man den Verlust durch Glühen als blosses Wasser
ansetzen; und wenn das Aequilent des schweselsauren Bleis (1 Bleioxydul = 14 + 1 Schweselsäure = 5),
19. und das des Kupserhydrats (1 Kupseroxyd = 10
+ 2 Wasser = 2,25) 12,25 ist, so besteht dieser Ku-

2 Anth. schweselsauren Bleioxyduls 75,5
1 Anth. Kupseroxydhydrat . . 24,4
99,9

Berthier über die Manganoxyde *).

Außer der Mangansaure in dem Chamaleon hat das Mangan noch vier Oxyde, deren Zusammensetzung von Berzelius und Arfvedson mit großer Genauigkeit bestimmt worden.

Das Protoxyd erhält man leicht durch Weißglühen des kohlensauren Mangans oder irgend eines
reinen Manganoxyds in einem mit Kohle ausgefütterten Tiegel; man kann mit beträchtlichen Mengen
arbeiten; denn wenn man nur das Glühen hinlänglich fortsetzt, so verbreitet sich die Reduction bis ins
Innere der Masse durch Cementation.

Das rothe Oxyd erhalt man durch Calcination des Deutoxyds oder des Peroxyds; seine Farbe andert sich ab nach dem Grade der Dichtigkeit des angewandten Oxyds: nimmt man das sehr seste natürliche Peroxyd, so fällt das rothe Oxyd sehr dunkel, beinahe schwarz aus, ein seinzertheiltes Oxyd dagegen, wie man es vermittelst Chlorin darstellt, giebt ein hellrothes, dem lebhastesten Eisenoxyd an Röthe sast gleichkommendes Oxyd.

100 Grammen dieses Oxydes in einem Kohlentiegel vier Stunden lang vor der Esse aus stärkste

^{*)} Uebersetzt aus den Ann. de Chim XX. 186.

erhitzt, gaben an metallischem Mangan 7,54 Grm.; der Regulus war größtentheils dicht und nur an der Obersläche etwas schlackenartig, sehr spröde, und ließ sich unter der Keule zerreiben zu einem Pulver von körnigem und glanzendem Bruch und einem viel hellerm Grau als Eisen. Der Verlust von 2,66 Grm. zeigt die Menge des Oxygens an: sie beträgt etwas weniger als Berzelius gefunden, wahrscheinlich weil das Mangan wie das Eisen noch etwas Kohle zurückhalt.

Auf das rothe Manganoxyd wirkt die concentrirte und siedende Salpetersaure lebhaft: es wird anfangs braun, und wenn man das Sieden eine Zeitlang fortsetzt, so wird das Zurückbleihende ganz schwarz. Dieser Rückstand ist kein Deutoxyd, sondern Paroyd, wie schon Gay-Lüssac gefunden, denn nach dem völligen Trocknen verliert es durch Calcination 10 bis 12 Pc. an Gewicht, während das Deutoxyd nur 51/5 Pc. verliert. Das Verhältniß, welches man erhält, ist so, dass es durch Calcination eine Menge rothes Oxyd gleich 0,55 des angewandten Oxydes giebt (?). Hiernach scheint es mir natürlicher, das rothe Oxyd sür eine Verbindung von 2 Atomen Protoxyd und 1 At. Peroxyd, oder sür

Protoxyd 0,621 Peroxyd 0,579 2 Mn + Mn

anzusehen, als sür eine Verbindung von 1 At. Pratoxyd und 2 At. Deutoxyd, nämlich von

Protoxyd 0,297 | Mn + 2 Mn
Deutoxyd 0,705 | Mn + 2 Mn

Die erstere Annahme ziehe ich um so mehr vor. da ich das Peroxyd schon als die Stelle einer Saure vertretend in baryterdehaltigen Braunsteinerzen angetroffen habe, und auch der Analogie gemäß dieses Oxyd dazu mehr geeignet ist als das Deutoxyd. Uebrigens kann man die Zusammensetzung des rothen Oxydes mit Mn's darstellen, wodurch man alle Hypothese vermeidet.

Ein Deutoxyd oder Peroxyd vollkommen rein darzustellen, ist nicht ganz leicht; jedes dieser Oxyde ist bei künstlicher Bereitung sast immer mit dem andern vermischt, aber in Mineralien findet man sie rein für sich.

Um das Deutoxyd zu bereiten, muß man salpetersaures Mangan bis zum Dunkelroth lange genug, um alles Peroxyd zu zersetzen, glühen und in
dieser Temperatur erhalten, damit das Deutoxyd
sich nicht wieder selbst zersetzt. Von concentrirter
Salpetersäure wird dies Oxyd ziemlich leicht angegriffen und zersetzt zu Protoxyd, welches sich auflöst, und zu dem unaussöslichen Peroxyd.

Das Peroxyd zu bereiten, kann man entweder das rothe Oxyd mit concentrirter Salpetersaure kochen, wie vorhin angegeben, oder das salpetersaure Mangan durch Hitze zersetzen. Das erstere Verfahren giebt ein vollkommen schwarzes Oxyd, aber beim zu starken Trocknen entweicht daraus leicht etwas Oxygen.

"Salpetersaures Mangan allmählig bis zum ansangenden Rothglühen erhitzt, giebt ein zähes, hartes Oxyd von metallähnlichen Schwarz, wie einige Braunsteinerze. Um dasselbe ganz rein und frei von Salz zu erhalten, muß man es zerreihen, mit heißer eoncentrirter Salpetersäure waschen, und von Neuem

Neise unter ähnlichen Umständen. Peroxyd aus Deutschland, welches di cination einen Gewichtsverlust von 1 leidet, verlor dadurch nur 6 Pc., einem halbstündigen Dunkelrothglii worden; es hatte eine braune Farbe ohne seinen metallischen Glanz zu zeigte sich nur zum Theil verändert is

Auf das Peroxyd ist die concen säure in der Kälte ohne Wirkung, in aber löst sich eine kleine Menge at Protoxyd unter Entwicklung von Os cirt worden. Nach stundenlangem Si aufgelöste Menge höchstens auf 6 Pc. sten Peroxyds.

Das rothe Oxyd, das Deutoxyd oxyd des Mangans lassen sich sehr leich reduciren mit Hülfe von Kohle: ma in einem damit ausgefütterten Tiegel bi glühen bringen. Operirt man mit ein

ge Gangart 0,2 Wasser und also 18,8 Grm. reines roxyd enthielt, wog nach dem Glühen in einem sgefütterten Tiegel nur 15,58 Grm., und hatte sich, ne auseinander zu fallen, gänzlich in Protoxyd rwandelt. Rechnet man von diesem Verluste 5,62 m. die 0,2 Grm. Wasser ab, so bleiben 5,42 Grm. cygen aus 18,8 Grm. Peroxyd, welche Menge Oxyn nahe 18 Pc. (oder genau 0,1802) beträgt. 'Nach rzelius müßte dies Oxygen 0,1799 beträgen: eine mäherung der Resultate, die nicht größer seyn nn.

Also verliert das Peroxyd 18 Pc. Oxygen bei der duction zu Protoxyd und 12 Pc. bei der Umwandng in rothes Oxyd, welches letztere wieder 0,734 etall höchstens enthält. Hieraus lässt sich die Zunmensetzung dieser drei Oxyde bestimmen: sie mmt genau mit den Angaben von Berzelius-und svedson überein. Mit dem Deutoxyde habe ich inen Versuch angestellt.

Wenn man kohlensaures Mangan, frisch gefäles oder auch nur gepülvertes, in Wasser vertheilt dann Chloringas durchströmen läßt, so nimmt s Salz sogleich eine braune Farbe an, die Kohlentre wird frei, und salzsaures Mangan bildet sich, gleich mit einem Hydrate, welches ein höheres tyd als das Protoxyd zur Basis hat. Wird der isström in solchem Uebermaaße fortgesetzt, daße Flüßigkeit nach vier und zwanzig Stunden noch eies Chlorin enthält, so bildet sich ein Hydrat des roxydes; ist aber nicht genug Chlorin, um sämmthes kohlensaures Salz zu zersetzen, so kann nur Deutoxyd entstehen; meistentheils aber erhält

Berthier

man ein Gemisch beider Hydrate, indem das Chlorin auf das Deutoxyd wirkt, ehe die kleinen Körner des Carbonats schon bis ins Inpere durchdrungen und ganzlich zersetzt worden.

Das etwa zu ückgebliebene kohlensaure Mangan kann man von den Hydraten leicht vermittelst Essigsaure oder schwacher Salpetersäure scheiden, wodurch die Hydrate nicht angegriffen werden.

Die beiden Hydrate sind sich im Aeußern gleich: sie erscheinen nämlich als ein voluminoses sehr leichtes Pulver mit kleinen glanzenden Blattchen. Auf dem Filter hält es viel Wasser zurück. Im heißen Wasserhade getrocknet, vermindert es sein Volum nicht und cohärirt nicht. Es ist dunkelbraun und stark abfarbend.

Behufs der Analyse habe ich eine bestimmte Menge aufangs stark geglühet, wodurch ich die Verhaltnisse des sich bildenden rothen Oxydes, des Wassergehalts und des entwickelten Oxygens erhielt. Dann destillirte ich eine andere Ahtheilung in einer kleinen Glasretorte, welche allmahlig bis zum Rothglühen erhitzt wurde, und woran eine sehr leichte, wohl ausgetrocknete Glasröhre besestigt war. In dieser Rohre mußte sich sammtliches Wasser verdichten, indem ich mit der Weingeistslamme nach und nach die Theile des Retortenhalses, worin sich Wassertropschen aulegten, erhitzte. Da die Röhre vorher genau gewogen worden, so gab mir das vermehrte Gewicht der Röhre nach der Operation das Verhältnis des Wassers. Zur Controlle wog ich auch das rückstandige Oxyd und reducirte dieses durch angemessenes Glühen zu rothem Oxyd. Durch diese Versuche fand ich, dass während der Destillation sich 1/4
bis 1/3 so viel Oxygen entwickelt, als das Oxyd bei
Umwandlung zu rothem Oxyde verlieren muß. Das
Oxygen wird zugleich mit dem Wasser frei und
schon etwas früher, wovon man sich beim Glühen
einer bestimmten Menge flydrat in einer engen
Glasröhre überzeugen kann: das Wasser fangt kaum
an die Wände der Röhre zu beschlagen, als schon
diese ganz mit Oxygen gefüllt ist.

Das mit einem Uebermaass von Chlorin bereitete und in einer durch Wasserdampse erhitzten Vorrichtung stark getrocknete Hydrat hat mit im Durchschnitt aus vielen Versuchen gegeben:

> Rothes Oxyd . 0,77 Oxygen . . 0,11 Wasser . . . 0,12.

Wenn nun nach Berzelius 0,770 rothes Oxyd mit 0,106 Oxygen das Peroxyd darstellen, so ist das analysirte ein Hydrat des Peroxyd; aber in diesem Hydrate findet sich das Wasser nach keinem ganz einfachen Verhältnisse, dagegen enthält das Wasser so viel Oxygen, als sich bei der Calcination entwickelt, nämlich ein Drittel des Sauerstoffgehalts im Peroxyde. Die Formel für das Hydrat ist also

$\ddot{M}n + 4/3 Aq.$

Die mit einer geringern Menge Chlorin bereiteten und von zurückgebliebenen kohlensaurem Mangan durch schwache Salpetersaure gereinigten Hydrate haben mir sämmtlich etwa 12 Pc. Wasser und 4 bis 8 Pc. Oxygen gegeben: sind also Gemenge, wie, schon vorhin gesagt. Ein reines Hydrat des

310 Berthier über die Manganoxyde.

Deutoxyds würde nicht mehr als 3 Pc. Oxygen entwickelt haben.

Läst man eine etwas concentrirte Salpetersäure über dem Hydrate des Deutoxydes oder des Peroxydes sieden, so löst sich ein Theil auf unter Entwicklung von Oxygen, und ein Hydrat des Peroxyds bildet sich, welches weniger Wasser enthalt, als das mit Chlorin unmittelbar dargestellte. Dieses neue Hydrat erscheint nach dem Waschen und starken Trocknen in sesten zähen, der Reibkeule widerstehenden Stücken von erdigem Bruch und etwas braunlichem Schwarz. Ich sand dasselbe zusammengesetzt aus

Rothem Oxyd 0,840 Oxygen . . 0,115 Wasser . . 0,045

Es scheint hiernach drei Mal weniger Wasser als das vorige zu enthalten; doch nähert es sich eben sowohl der Zusammensetzung in folgender Formel:

Än + 1/2 Aq.

Berzelius über den efflorescirenden weissen Schwefelkies. *)

Der weiße Schweselkies unterscheidet sich an Krystallisation bekanntlich so sehr von dem gelben, daß Hauy sie in zwei verschiedene Arten trennen zu müssen glaubte. Da aber die chemische Analyse keine verschiedene Zusammensetzung in diesen beiden Schweselkiesen sindet, so bieten sie ein neues Beispiel von Ausnahme aus der allgemeinen Regel dar, wie man diese schon in den beiden Krystallsormen des kohlensauren Kalks, und in den von Mitscherlich neuerlich gezeigten doppelten Formen des sauren phosphorsauren Natrons gesehen hat.

Der weiße Schweselkies kommt in zwei Abanderungen vor: die eine von vollkommener Krystallisation zersetzt sich nicht an der Lust, während die
andere leicht efflorescirt und zu einem vitriolischen
Pulver zerfallt. Dies Verhalten deutet auf eine verschiedene Zusammensetzung hin, welche eine nähere
Untersuchung verdient, um zu ersahren, ob daraus
eine Verschiedenheit der beiden Kiese abgeleitet werden kann.

⁴⁾ Aus den Ann. de Chimie XIX. 440.

Ich ließ ein Stück weißen Schweselkies 2 1/2

Jahre lang effloresciren, und nachdem es völlig zersetzt war, unternahm ich die Untersuchung. Das

Volum hatte sast ums Doppelte zugenommen; das
Stück war durchgängig blättrig und zerfiel bei der
leisesten Berührung. Ein Theil der Masse bestand
aus einem Pulver von styptischem Geschmack und
weißer Farbe, welche an den Endpuncten der Theilchen ins Gelbe übergieng. Unter dem Microscop
erschien die Masse durchaus voll Spalten mit einem
weiße ausgeglüheten Salze, zwischen welchem unzersetzter mehr oder weniger crystallinischer weisser Schweselkies durchschimmerte.

Ich behandelte eine bestimmte Menge mit Wasser und sonderte das Unauslösliche ab. Dieses bestand zum Theil aus einem groblichen Pulver von kleinen Schweselkrystallen, zwischen welchen sich ein seineres leichteres Pulver von grauer fast schwirzlicher Farbe besand. Dies Pulver erschien vor dem Mikroskop als glänzende Schweselkiestheilehen, ohne Spur von abgeschiedenem Schwesel.

Die Auslösung setzte in Berührung mit der Lust ein ochergelbes Pulver ab: sie war also neutral. Ich behandelte sie mit Salpetersaure, um das Eisen zum Maximum zu oxydiren, und zersetzte sie dann vermittelst salzsaurem Baryt und atzendem Ammonium: ich erhielt 2,05 Grammen schwetelsauren Baryt, und nach Ansscheidung des überschüßigen salzsauren Baryts vermittelst Schweselsaure, c.68 Grm. Eisenoxyd, — genau so viel als ein neutrales schweielsaures Eisenoxydulsalz FeS2 gegeben haben würde: denn

senoxydulsalz (FeS2) gegeben haben würde; denn 29.16: 9.78 = 2,05: 6,809.

Das entstandene Salz entsprach 0,74 Grammen Schweseleisen im Minimo (Fe S²), aber der unzersetzte Rückstand des Schweselkieses betrug 4,653 Grm., also sechs bis sieben Mal so viel als der efflorescirte Theil.

Um zu untersuchen, ob der unzersetzte Theil keinen freien Schwefel enthielte, löste sich eine bestimmte feinzertheilte Menge in Salpetersalzsaure bis zur gänzlichen Säurung des Schwesels auf. Es blieb etwas Kiesclerde zurück. Die Auslösung gab 0,64 Grm. Eisenoxyd und 3,82 schweselsauren Baryt, vollkommen übereinstimmend mit der Zusammensetzung des Schwefeleisens im Maximo (FeS4), d. i. des Schweselkieses. Da nun aber der efflorescirte Theil ein schwefelsaures Oxydul ohne Ueberschufs an Säure ist, und bei dieser Zersetzung sich kein Schwefel ausscheidet, so bestand ohnstreitig der efflorescirte Theil aus Schweseleisen im Minimo, das man noch nicht für sich allein gefunden hat (indem der nicht efflorescirende Magnetkies bekanntlich aus FeS4 + 6FeS2 zusammengesetzt ist), der unzersetzte Theil aber war Schweseleisen im Maximo.

Die efflorescirenden Schweselkiese können hiernach nichts anders seyn, als mehr oder weniger auskrystallisirte Theilchen von FeS⁴, verbunden durch
eine geringere Menge von FeS², welches letztere
Schweseleisen im Minimo sich nach und nach durch
Lust und Feuchtigkeit in FeS² verwandelt, wobei der
Schweselkies in dem Maasse seine Coharenz verliert,
als das Bindungsmittel der crystallisirten Theilchen
zerstört wird.

Darstellung eines schönen Grüns. *)

Von

H. Braconnot.

Ir. Noel zu Nancy, Inhaber einer ausgezeichneten Manufactur bunter Papiere, theilte mir zur Analyse ein treffliches Grün mit, welches seit einigen Jahren in den Handel gekommen ist; und sagte mir dabei, dass ein Farbensabrikant zu Schweinfurt ganz allein um das Geheimnis ihrer Bereitung wisse. Ich stellte sogleich verschiedene Versuche an, die Zusammensetzung dieses Präparats kennen zu lernez, und fand bald, dass es eine dreisarbige Verbindung von arseniger Säure mit Kupferoxydhydrat und Essigsäure darstellt. Es ist hiernach dem Scheelischen Grün ähnlich, allein seine Farbe fällt nicht so dunkel aus.

Nicht so leicht gelang mir die Wiederherstellung dieser Farbe, doch mit Beharrlichkeit überwand ich endlich alle Schwierigkeiten. Anfangs glaubte ich diese Tripelverbindung dadurch zu erhalten, dass ich das Scheelische Grün mit destillirtem Essig benetzte, allein die lebhaste Farbe wollte sich nicht

^{*)} Aus den Ann. de Chimie XXI, 55.

bilden, auch nicht mit Hülfe der Wärme. Unter mehreren Methoden ist mir endlich folgende am besten gelungen:

Ich löse 6 Theile Kupservitriol in wenigem heißen Wasser auf, und zugleich lasse ich 6 Theile weißen Arsenik in Wasser sieden mit 8 Theilen gewöhnlicher Potasche (sie war von mitteler Sorte, etwa von 45° nach Descroizilles Alkalimeter), bis sich keine Kohlensaure mehr entwickelt. Diese Auflösung mische ich noch heiß mit der erstern unter beständigem Umrühren, bis das Aufwallen ganz aufgehört hat: es bildet sich dann ein reichlicher Niederschlag von schmutzig grünlichgelber Farbe. Hierzu setze ich Essigsäure (sie war aus Holzsäure dargestellt, und sättigte 15 Pc. kohlensauren Kalk) etwa 5 Theile oder soviel, dass in der Mischung ein Essiggeruch vorherrscht. Nach und nach vermindert sich der Niederschlag, und in einigen Stunden setzt sich von selbst am Grunde der ganzlich entfarbten Auflösung ein krystallinisches Pulver von sehr schöner grüner Farbe ab. Dann sondere ich bald die überstehende Flüssigkeit ab, damit sich nicht auch Arsenikoxyd absetzt, wodurch das Grün blasser werden würde. Endlich süße ich das Pulver mit vielen siedendem Wasser aus, um allen Ueberschuss an Arsenik wegzunehmen.

Man muss sich hüten, der Kupservitriolaussesung nicht zu viel arsenigsaures Kali zuzusetzen, weil dadurch nur zu viel Essigsaure gesättigt und verloren gehen würde, indem diese gerade in einem Uebermaasse anwesend seyn muss, ohne ein merkliches Ausbrausen zu veranlassen, weshalb man auch ein

316 Braconnot über eine grüne Mineralfarbe,

gut mit Arsenik gesättigtes arsenigsaures Kali anwendet. Freilich bleibt ein wenig arsenige Säure in den Mutterlaugen zurück, allein diese kann man wieder zu dem Scheeleschen gebrauchen, womit man geringere bunte Papiere zu farben pflegt. Es scheint mir auch gut zu seyn, wenn man zu der Mischung, ehe sich das schöne Grün zeigt, etwas von schon fertiger Farbe zusetzt, um den Niederschlag zu befordern, so wie ein Krystall die Theilchen seiner Art in Auflösungen an sich zieht.

Nachher habe ich dies Verfahren mit einigen Abänderungen mehr im Großen ausgeführt in der Noelschen Manusactur: wir bedienten uns nämlich eines mit 8 statt 6 Th. Arsenikoxyd präparirten arsenigsauren Kalis, und wandten die Auslösungen mehr concentrirt an, worauf nach einigen Stunden sich auf der Oberstäche der Mischung ein Häutchen von vortresslichem Grün bildete. Als nun die Mischung erwärmt wurde, so präcipitirte sich ein schwerfalliges Pulver, das wir mit vielem Wasser aussüsten, um das beträchtliche Uebermaaß an Arsenik zu entsernen. Das erhaltene Grün war herrlich; mehrere Maler hielten es für krästiger als das Schweinfurter.

Vielleicht lassen sich die Verhaltnisse dieser Zusammensetzung und das Verfahren noch mit Vortheil durch mehrere Versuche abändern *).

^{*)} Nach Kastner (Repert. d. Pharm. XIII. 469 und 446) bereitet man das Schweinfurter Grün durch Zusatz einer concentristen Auflösung von Grünspan (10 Th.) zu einer kechenden Auflösung von weilsen Arsenik (8 bis 9 Th.).

Spiegelglas mit Hülfe von Kochsalz und Glaubersalz.

Die von Gehlen und Westrumb gezeigte Anwendung des Kochsalzes und Glaubersalzes zur Glasfabrikation hat man jetzt auch in Frankreich vortheilhaft gefunden, wie die Versuche des Directors
der Spiegelfabrik zu Säint-Gobin Le Guay in den
Ann. de l'industrie VII. 192 zeigen. Man giebt jenen Salzen in dieser Fabrik selbst den Vorzug vor
den gewohnlichen Sodaarten, welche wegen ihres
Gehalts an fremden Salzen viel Glasgalle oder unzersetzte, die Arbeit hindernde und die Tiegel leicht
zerstorende Massen geben, wahrend jene mit Kohle
vermengten oder sonst regelmassig behandelten reinen
Salze sich gleichformiger zersetzen.

Schöner noch ist das Wiener Grün, welches keine freie arsenige Säure enthält, und nach Liebig durch Zusatz von 4 Th. Grünspan zu 5 Th. weißen Arsenikoxyd, beide in Essig statt in Wasser aufgelöst, unter Einkochen dargestellt, durch neuen Zusatz von Kupfer - oder Arseniklösung aber heller oder dunkler wird. Die obige Bereitung des Grüns hat ein technischer Chemiker, Hr. Deifsner zu Halle, geprüft, und im Allgemeinen gut gefunden: doch sind noch einige Abänderungen der Verhältnisse zu treffen, und namentlich scheint die Menge der Essigsäure zu gering zu seyn.

318 Le Guay über Glassabrication.

Le Guay erhielt eine leicht fliesende Glasmasse und ein schönes, bei 5 bis 4 Linien Dicke nur sehr wenig ins Grüne spielendes Glas durch folgenden Satz:

Vorzüglich schön fiel das Glas von folgendes Mischung aus:

Ein sehr dichtes, dem Krystall ahnliches Glas, gab folgende Mischung:

Trocknes Glaubersalz . 100 Th. Staubkalk 266 — Sand 500 — Altes' Krystallglas 50 bis 200 —

Hiebei macht die genannte Spiegelsabrik noch folgende Mischungsverhaltnisse bekannt, welche nach genauen Versuchen den verschiedenen Glassatzen zum Grunde gelegt werden können.

Von einer gewöhnlichen Soda, welche aus 80 kohlensaurem Natron, 14 schweselsaurem Natron und 6 salzsaurem Natron besteht, ersordern die angesührten 80 Theile kohlensaures Natron 200 Theile Sand und 8 Th. Kalk; die 14 Th. schweselsaures Natron aber 70 Sand und 57,24 Kalk, und die 6 Th. salzsaures Natron 8,40 Sand und 6 Kalk.

Vorkommen des Jodins im Mineralwasser zu Sales in Piemont, nach Ängelini*).

Die Quellen der Mineralwasser bei dem Dorfe Sales in der Piemontesischen Provinz Voghera kommt am Fasse eines Hügels aus einem Mergelboden ziemlich reichlich hervor und sammelt sich in einem kleinen Behälter. Schon G. Frasiati erwähnt derselben unter dem Namen Salsa. Das Wasser ist nicht durchsichtig, sondern trübe und etwas gelblich gefarbt; es hat einen starken Geruch nach Harn und Kochsalzlauge; der Geschmack ist salzigbitter. Aus dem Grunde des Brunnens erheben sich unaufhörlich Gasblasen, welche auf der Obersläche eine Art Kochen erregen, besonders wenn man den Schlamm umrührt. Das Gas ist nach Romano Kohlensäure; doch wird durch das Wasser der Lackmus nicht merklich geröthet. Das Wasser hat fast die Temperatur der Atmosphäre; sein spec. Gewicht ist 1,0502.

^{*)} S. Duponchol in den Bulletins de la Soc. med. d'émulation. 1822. Oct. p. 431, und daselbet aus dem Respertorio med. chir. di Turino. Guil., so wie aus Berrini's Schrift über die Minoralquellen des Königreiche Sardinieu.

520 Angelini über Jodingehalt einer Quelle.

Canonicus Volta sand bei seiner Analyse dieser Quelle im Jahre 1788 ohngesahr 8 Pc. Kochsalz und etwas eisenhaltigen Thon. Nach Romano's Analyse 1820 enthielt sie ausser salzsaurem Natron und etwas Eisen auch mehrere salzsaure Erden.

Dies Mineralwasser wird gegen skrophulöse Krankheiten, besonders gegen Kröpfe, mit Erfolg angewandt; es steht deshalb in Ruf, nicht bloß unter den Einwohnern der Umgegend, sondern auch im Mailandischen und Paduanischen.

Aus der auffallenden Wirkung auf skrophulöse Geschwülste und besonders auf Kröpfe, schloßen schon mehrere Chemiker, daß die bisherigen Analysen des Wassers nicht genau seyn könnten, und Laurent Angelini, Chemiker und Apotheker zu Voghera, ward veranlaßt, das Wasser insbesondere auf Jodin zu prüfen. Als derselbe unter andern Reagentien auch Starke anwandte, so zeigte sich wirklich eine blaue Farbe, und nach Abdampsen einer gewissen Menge des Mineralwassers erhielt man nach Thonards Versahren Spuren von Jodin. Dr. Ricotti war Zeuge dieser Versuche.

Das Jodin schien an Kali gebunden zu seyn.

Analyse eines Steines, welcher sich in der Harnröhre eines Ochsen gesunden hat;

VOD

Hofrath Wurzer in Marburg.

Ich verdanke diesen Stein der Güte meines Freundes, des rühmlich bekannten Hrn. Medicinalraths Schneider in Fulda, welcher mir schrieb, dass sich der Stein in der Harnröhre eines sechsjährigen Ochsen befunden habe, welcher davon getödtet worden sey, weil der Eigenthümer ihn nicht hätte ausschneiden lassen. — In der Blase dieses Ochsen hatten sich nur Sand- und Grießkörner gefunden.

Der Stein hatte ohngefahr die Größe eines kleinen Vogeleis, und beinahe dieselbe Gestalt. Er war
ziemlich glatt und graugelblich. Ich spaltete ihn in
zwei Stücke, und fand weder einen Kern, noch
Schichten in demselben.

Bei der Analyse desselben wurde dieser Stein, hinsichtlich seiner Bestandtheile, von allen Harnsteinen der Ochsen und Kühe, deren Zerlegung mir bekannt geworden ist, so sehr abweichend erkannt, daß ich glaube, kein undankbares Geschaft zu übernehmen, wenn ich meine hierüber angestellte Arbeit und deren Resultate dem chemischen Publikum vorlege.

Ein Stückchen dieses Steins vor das Löthrohr gebracht, wurde schnell schwarz, und knisterte ein wenig; hei fortgesetztem Glühen wurde es stellenweise wieder weiß.

Nach dem Glühen, mit Wasser digerirt, wurde dieses alkalisch reagirend.

Mit Schwefelsaure, Salpeter-, Salz-, Essigsaure u. s. w. brausten Fragmente dieses Steins bedeutend auf.

Die Digestion dieser Steinstückehen mit Salpetersaure, gab nicht die leiseste Spur von Harnsaure.

Aetzkalilange damit erwärmt, gab nicht die allermindeste Entwickelung von Ammonium.

Nach diesen Praliminarversuchen wurde dieser Stein sein gepülvert, und 24 Stunden mit Wasser digerirt: es hatte sich ein animalischer Stoff aufgelöst.

Ich übergos jetzt das Pulver mit Salzsaure; ein großer Theil davon löste sich rasch und unter starkem Aufbrausen auf. Als sich nichts mehr ausloste, wurde die Solution filtrirt; sie gab mit Ammonium ein Präcipitat von geringem Belang: es bestand aus phosphorsaurem Kalk und Eisenoxyd. Das erste ergab sich durch dessen Auslösung in Salpetersaure, und Präcipitation durch Eisenauslösungen und essigsaures Blei, wodurch phosphorsaures Eisen und phosphorsaures Blei entstand; kleesaures Ammonium fällte kleesauren Kalk. Das zweite gieng durch Auslösung in Essigsaure und Präcipitation mit blausauren Kali hervor.

Ich forschte jetzt nach einem etwaigen Bitterdegehalt, unter andern, durch einen Zusatz von
sischem phosphorsaurem Ammonium;
fand sich aber nicht die leiseste Spur von Magesia darin.

Nun kochte ich den bedeutenden Rest, den die ilssäure unangegrissen zurückgelassen hatte, vieral mit verdünnter salpetrigsaurer Salzsäure; es urde sast nichts ausgelöst; dann die Flüssigkeiten ich dem Filtriren verdampst, der Rest geglüht, ieb nur ein wenig Kalk mit einer kaum bemerkeren Spur von Eisenoxyd zurück.

Die große Menge, welche nicht aufgelöst worden ar, wurde als Kieseler de erkannt. Ich brachte auf ein Filter, und süßte sie so lange mit lasser aus, bis das Ablausende nicht mehr die saltersaure Silberaussoung trübte, trocknete sie gelin, und brachte sie dann in einen Platintiegel eine iertelstunde, in starke Rothglühhitze (noch is wurde sie gewogen). Vor dem Glühen war sie, ranimalischen Substanzen wegen graulich, nach mselben weis und rauh. — Mit 3 Theilen Aetzli zusammengeschmolzen, löste sie sich im Wasser ne allen Zusatz von Säure vollkommen auf. it dem hundertsachen Gewicht Wasser verdünnt, ieb sie durch Säurezusatz ungetrüht.

Das Verhältniss der Bestandtheile war solgendes:

Kohlensaurer Kalk .	•	56,8
Phosphorsaurer Kalk	•	6, 2
Eisenoxyd	`•	1,8
Kieselerdo :	•	58, 2
Thierisches Bindemittel	•	13,8
Wasser und Verlust.	•	5, 2
	-	

324 Wurzer über eine Concretion.

Dieser Stein enthielt demnach, unter andem Bestandtheilen, Eisen und Kieselerde. Das erstere sand ich schon in mehrern thierischen Concretionen; die letztere wurde (obschon selten) bereits von einigen Chemikern (und auch von mir selbst) in menschlichen Blasensteinen angetroffen; aber immer war die Menge verhältnissmäsig nur sehr klein. In den Harnconcretionen von Ochsen, Pserden u. s. w. tras man sie, meines Wissens, bis jetzt nicht an. Dabei ist die hier ausgesundene Menge höchst auffallend.

achtrag über das sogenannte färbende Wesen der Ostseeluft.

Von C. H. Pfaff in Kiel.

err Hosapotheker Krüger in Rostock hat eine ihe von Versuchen angestellt, um den sogenannten rhenden Wesen der Ostseelust auf die Spur kommen, und hat es wahrscheinlich zu machen ucht, dass ein Antheil Wasserstoffgas in der mosphäre, die auf der Ostsee ruht, hier im Spiel Ich kann diese Meinung nicht n möchte. eilen. Ich bemerke zuvörderst, dass Hr. Hermbdt dieses farbende Wesen eben sowohl in dem asser der Ostsee, als in der Lust über derselben unden haben will. Herr Krüger konnte das er-Resultat nicht erhalten. Würde er das Kochen 1 Seewassers eine Zeitlang fortgesetzt haben, so Is die vorgeschlägene salpetersaure Silherflösung durch die durchstreichenden Wassernpfe hinlanglich erhitzt worden ware, so würde ohne Zweisel jene merkwürdige Farbenverändeig, die einem chimärischen sarbenden Wesen zu reilig zugeschrieben wurde, gleichfalls beobachtet, 1 bei gehöriger Abanderung der Versuche sich

596

überzeugt haben, daß die ganze Wirkung von den blofsen Wasserdampfen als solchen abhängt, wie ich in meinem in dem vorletzten Stücke dieses Journals abgedruckten Aufsatze umständlich und wie ich glaube vollkommen genügend dargethan habe, Jeder, der meine Versuche wiederholen will, wird dieselben Resultate erhalten. Was nun aber die Reaction der Seeluft selbst gegen die salpetersaure Silberauflosung betrifft, so ist sie bei Weitem nicht so bestimmt und constant, wie aus den eigenen Versuchen des Herrn Kriiger erhellt, und wenn etwas dergleichen sich zeigt, so bin ich sehr geneigt, die Farbenwandlung, die durch das Licht vermittelt wird, der Salzsäure oder einem salzsauren Salze, das der Seelust beigemischt ist, zuzuschreiben. Ich habe durch eine passende Vorrichtung eine sehr große Quantitat von Seeluft in einer Höhe von etwa 6 Fuß über dem Spiegel der See mit einer bestimmten Quantitat destillirten Wassers waschen lassen, um dieses Wasser so viel möglich mit dem färbenden Wesen, wenn ein solches etwa vorhanden seyn solite, zu sättigen, aber dieses Wasser hat gegen die salpetersaure Silberauflösung keine andere Reaction gezeigt, als eine sehr verdünnte Auflösung von Salzsaure oder von einem salzsauren Salze gezeigt haben würde. Ich bemerke bei dieser Gelegenheit, dass die salpetersaure Silberauflösung ein viel empfindlicheres Reagens für freie Salzsäure ist, als die Lackmustink-Wenn diese nicht im geringsten mehr geröthet wird, bringt jene noch eine schwache milchichte Trubung hervor, deren Farbe im Sonnenlichte ins Violettröthliche übergeht. Dass das Wasserstoffgas

22

sehr krastig auf die salpetersaure Silberauslösung einwirkt, ist allerdings sehr wahr. Man lasse nur einige Biasen Wasserstoffgas durch eine solche Auflösung hindurchstreichen, und man wird sehr schnell eine braune Farbe zum Vorschein kommen sehen. Zu ihver Entwicklung bedarf es aber keineswegs des Lichts, während eine ähnliche Farbenerzeugung der Seelust durch das Licht vermittelt wird. Wenn Herr Krüger sich auf frühere Priestleyische Versuche über die Veränderung des Wasserstoffgases in eine andere Gasart in Berührung mit dem Wasser beruft (S. 590), so haben diese Versuche seitdem ihre richtige Deutung erhalten, und es ist alles gehörig auf das Gesetz der Ausgleichung der Gasarten unter einander außer dem Wasser und im Wasser zurückgeführt worden. Auch steht es doch mit allem, was wir durch genaue Erfahrungen über die Verbreitung der Gasarten unter einander wissen, im Widerspruche, dass bei dieser vollkommen freien Communication der Lustschichten mit einander ein ungleicher Autheil von Wasserstoffgas in einer Höhe von einigen und von 21 Fuss statt finden solite. Aber wohl lässt sich eine solche Verschiedenheit in Ansehung von Salztheilchen denken, die wohl mehr mechanisch der Seelust beigemengt sind. Ich glaube daher, dass die Physiker allen Grund haben, ihre Beistimmung zu der Annahme des Herrn Krüger zu suspendiren, bis sehr oft wiederholte Versuche . unter sehr verschiedenen Umständen - namentlich nach längerer Windstille, und dann wieder nach einem heftigen Sturme angestellt - weitere

Journ. f. Chem. N. R. 6. Bd. 5. Heft.

328 Pfass über die Ostseelust.

Ausklarung hierüher verschasst haben. Auf jeden Fall dienen wenigstens die Versuche des Hrn. Krüger dazu, meine Behauptung zu bestatigen, dass sich Herr Hermbstädt in Ansehung des Daseyns eines färbenden Princips in dem Seewasser selbst geirrt habe.

Ueber die Verflüchtigung sogenannter feuerbeständiger Salze durch die Destillation.

Von Prof. C. H. Pfaff in Kiel.

Die Frage, ob die Seelust ihre Eigenschaft unter gewissen Umständen die salpetersaure Silberauflösung im Lichte zu farben, der Anwesenheit der Salzsaure oder eines salzsauren Salzes in derselben verdanke, steht in sehr genauer Verbindung mit der Frage: ob die im Seewasser enthaltenen Salze sich verflüchtigen? Herr Hofapoth. Krüger in Rostock hat im 2ten Hefte des 5ten Bandes dicses Journals S. 163 bis 169 einige Versuche bekannt gemacht, aus denen allerdings hervorzugehen scheint, dass mehrere Salze, die man gemeinhin für seuerbeständig halt, bei Destillation ihres Auflösungsmittels, des Wassers, mit verslüchtigt werden. Namentlich scheint dies jenen Versuchen zusolge mit dem salzsauren Kali, Natron, Kalk und Talk, und selbst mit dem salzsauren Baryt der Fall zu seyn. Sieht man indessen diese Versuche genauer an, so trifft man auf einige Widersprüche in den Erscheinungen, die von dem Versasser angegeben werden. Er suchte sich namlich von der

Anwesenheit der Salze in dem Destillate durch Reagentien zu überzeugen. Hiebei muß es nun allerdings sehr auffallen, dass das salpetersaure Blei in allen Fällen eine viel merklichere Trübung hervorbrachte, als das salpetersaure Silber, und doch ist bekanntlich jenes Reagens nur sehr wenig empfindlich auf Salzsäure, da salzsaures Blei nicht einmal 100 Theile Wasser zu seiner Auflösung bedarf. Sollte hier irgend ein anderer Umstand mit im Spiele gewesen, das Glas etwa durch die Wasserdampse angegriffen worden seyn, und die Reaction von freiem Laugensalze abgehangen haben. So lange diese Versuche nicht aus Retorten oder Kolben von Silber, Gold, Platin oder auch nur von Blei wiederholt werden, kann ich ihnen kein volles Zutrauen schenken. Um etwas zur Aufklärung dieser für Analysen von Mineralwassern, Seewasser u.s.w. so höchst wichtigen Frage auch von meiner Seite beizutragen, habe ich sowohl in meinem eigenen Laboratorium Versuche veranstaltet, als auch meinen ehemaligen Gehülfen, den geschickten Pharmaceuten Bertram in Flensburg gleiche Versuche anstellen lassen. Letzterem war bei der Destillation des Seewassers, die mit aller Sorgfalt bis beinahe zur Trockne fortgesetzt worden war, nichts von irgend einem Salze, sondern nur ziem lich viel Salzsäure (ohne allen Zweisel von Zersetzung der salznauren Talkerde) übergegangen. Er löste absichtlich zwei Unzen salzsauren Kalk in 12 Unzen Wasser auf, und destillirte aus einer 7-8 Pfund Flüssigkeit haltenden Retorte bis zur Trockne ab, aber das Destillat erlitt weder durch kleesaures Kali, noch durch salpeter-

über Verflüchtigung feuerbeständiger Salze. 351

saures Silber die geringste Veränderung. Bei Destillation einer Auflösung des reinen salzsauren Natrons und salzsauren Kalis konnte ich eben so wenig weder von der Säure, noch von der Base etwas im Destillate finden; dagegen gieng bei der Destillation einer Auflösung der salzsauren Talkerde, so wie diese mehr concentrirt wurde, merklich Salzsaure über. Sollte nicht dieses Salz auch in der gewöhnlichen Temperatur seine Salzsaure fahren lassen, besonders im Sonnenlichte, das hiebei viel mächtiger wirken kann, als die Wärme, die unsere Thermometer allein anzeigen? Dass übrigens mechanisch Theilchen des Meerwassers und damit Salztheilchen in Menge in die Atmosphäre gebracht werden können, leidet wohl keinen Zweifel, und solange die Verflüchtigung jener fixen Salze bei der Destillation nicht noch fester durch wiederholte, und auf die oben angezeigte Weise abgeänderte Versuche besser begründet ist, möchte ich immer noch eher meine Zuflucht zu der angegebenen Quelle von Salzsäure und Salztheilchen in der Atmosphäre des Meers nehmen.

Das Oersted'sche Experiment, die Compression des Wassers zu zeigen *).

(Aus dem Jahresbericht der Königl. Gesellschaft der Wissenschaften in Copenhagen).

Professor Oersted hatte vor einigen Jahren der Gesellschaft einige Versuche über die Zusammendrückung des Wassers vorgelegt, und bei der Gelegenheit gezeigt, daß man diese schon durch eine weit geringere Kraftanstrengung hervorbringen konnte, als man gewöhnlich glaubt, wenn man nur den bekannten Grundsatz in Anwendung bringt, daß der Druck, der auf einer kleinen Oberslache einer eingeschlossenen Flüssigkeit angebracht wird, ebenfso wirkt, als ob eine eben so große Kraft auf einen jeden eben so großen Theil der Oberslache drücke. Er gebrauchte daher

ii. Red.

Als Hr. Prof. Oersted bei seiner neulichen Anwesenheit zu Halle diesen Versuch in einer Gesellschaft Natursoricher zeigte, so waren wir recht angenehm überrascht durch die Scherheit und Einfachheit, womit hier eine schwierige Aufgabe auf eine Weise gelöst wurde, welche keinen Zweisel mehr verstattete. Es dars dies eben so instructive als elegante Oersted'sche Experiment künstig in chemischen und physikalischen Vorlesungen nicht sehlen.

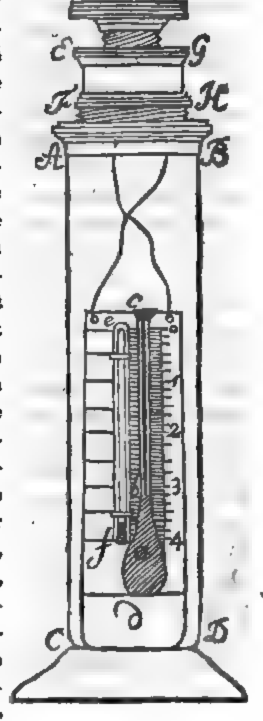
über Compression des Wassers.

sur Zusammendrückung des Wassers einen weiten Messingcylinder, worauf ein engerer geschraubt wurde, in dem ein Stempel sich bewegen konnte. Er konnte daher mit geringer Krast die Zusammendrükkung des Wassers eben so deutlich machen, als Abich und Zimmermann durch viele hundert Pfunde. Um die Größe der angewandten Krast zu empfinden, bediente er sich einer Röhre voll Lust, die durch Quecksilber gesperrt war, allein durch dasselbe den namlichen Druck erhielt, den das Wasser erlitt. Da wir nun wissen, dass die Zusammendrückung der Lust sich verhalt wie die drückenden Kraste, so war es leicht, aus derseiben den angewandten Druck zu be-Allein trotz der großen Stärke, die man dem Messinggelas, worin das Wasser zusammengedrückt wurde, gegeben hatte, war es doch möglich, dass dessen Wande nachgegeben hatten, so dass man nicht bloss die Zusammendrückung des Wassers gemessen hatte, sondern eine zusammengesetzte Wirkung derselben, verhunden mit der Ausdehnung des Hiezu kam, dass man in diesem so wenig, wie allen übrigen Versuchen, die von Canton ausgenommen, auf die Temperaturveränderung Rücksicht genommen hatte, welches doppelt nothwendig war, da es sich denken ließ, daß die Zusammendrückung selbst von Warmeentwickelung begleitet war. Die schönen, allein nur zu ost übersehenen Cantonschen Versuche wurden mit dem Drucke verdünnter oder verdichteter Lust angestellt. Allein da die Verdichtung oder Ausdehnung der Lust stets von einer bedeutenden Erhohung der Verminderung der Temperatur begleitet ist, so konnte man leicht die Furcht

hegen, dass dieser sonst so scharssinnige Experimentator durch diesen Einfluss getäuscht worden wäre. Er gab nämlich die Zusammendrückung des Wassers bei einem der Atmosphäre gleichen Druck zwischen 44 und 49 Milliontheile des Volumens des Wassers, welches nur 1/5 der Verdichtung ist, die eine Abkühlung von einem Grad (hunderttheilig) hervorbringen konnte. Dagegen behielten Cantons Versuche einen ausgemachten Veraug vor den neuern, die sie ganzlich verdrangt haben, dadurch, dass sie so angestellt waren, dass das Gesals, das die Flüssigkeit einschließt, nicht bloß von Innen, sondern auch von Außen den namlichen Druck erleidet, als die Flüssigkeit, so daß der Druck weder die Gestalt, noch die Größe des Gefässes, bei Canton der Glasröhre, verändern konnte. In den neuesten Zeiten hat der scharfsinnige Parkins, dem wir die Entdeckung der Syderographie verdanken, Versuche angestellt, die den letztern Vorzug mit deuen von Canton gemein haben, indem er namlich die Metallrohre, worin das Wasser zusammengedrückt werden sollte, in Wasser einschloß, worauf der namliche Druck wirkte. Seine scharssinnig ausgedachten Versuche werden stets einen bedeutenden Werth behalten, da sie mit einer Krast angestellt sind, die selten dem Experimentator zu Gebote steht, nämlich mit . einem Druck, der ein Paar bundertmal großer war, als der der Atmosphäre; allein die Frage über die Warmeentwickelung und den Einfluss der Warme auf das Volumen des Wassers blieb noch unbeantwortet. Der Versasser bemühte sich daher, ein Instrument zu erfinden, welches eine genaue Messung der zusammendrückenden Kräfte, sowie der Verdichtung

des Wassers erlaubte, und wobei man sugleich das Verhältniss der Warme auss genaueste bestimmen konnte. Das Wasser, welches zusammengedrückt

werden soll, ist in einer Glasröbre (a.) eingeschlossen, welche ungefahr 4 Loth Wasser hält. Diese Röhre ist unten geschloseen, allein endigt sich oben in eine sehr enge, 52 Limien lange und calibrirte Röhre (b. c.), so dafs sie wie eine Flasche mit einem in eine Haarröhre ausgesogenen Hala betrachtet zwerden kann. Oben endigt sich die Rohre in einen kleinen 2 Linien breiten Trichter (c.). Die Flasche falst 709,48 Gram. Quecksilber, ailein das Quecksilber, welches eine Länge von 24,6 Linion in der engern Röhre einnimmt, wiegt nur 96 Millegram, welches für die Länge einer Linie 55 Zehnmillionentheile. oder eigentlich genauer 0,000005501 aus- / macht. Man erwärmt die



Flasche ein wenig, indem man sie in die Hand nimmt, wo möglich kaum um 1/4° des hunderttheiligen

Thermometers, and giesst nun einen Tropsen Quecksilber in den Trichter. Durch die folgende Abkühlung wird es sich daher zum Theil in die Röhre hinabziehen und das Wasser sperren. Die Flasche wird nun in den starken Glascylinder (A. B. C. D.) gesetzt, der oben einen kleinen Stiefel (E.F.G.H.) mit einem Stempel versehen hat. Uebt man nun vermittelst des Stempels einen Druck auf das Wasser im Cylinder, so wird dieser auf das Quecksilber im Trichter wirken, und sich daher bis zum Wasser in der Rohre sortpslanzen. Sowie das Wasser zusammengedrückt wird, muss das Quecksilber in der Haarrohre sich senken, welches auch in jedem Versuche geschieht. Um die Größe der Zusammendrückung zu messen, besestigt der Versasser die Flasche an einen Fuss (d), der den Maasstab trägt, welcher bis zu 1/4 Linie eingetheilt ist. Als Maas der Größe des Drucks dient eine ohen geschlossene calibrirte Glasröhre (e. s.), die mit Lust gesüllt ist, und durch deren Zusammendrückung die Große der drückenden Kralt bestimmt wird; die Temperaturveränderungen sieht man leicht an dem engen Hals der Flasche, viel besser als auf irgend einem Thermometer: denn eine Erwarmung von 1° des hunderttheiligen Thermometers macht das Wasser um 27 Linien steigen, wenn dessen Wärme ungefahr 150 ist: bei einer bedeutend höhern oder niedern Temperatur wird es natürlich mehr oder minder steigen für jeden Zuwachs von einem Grade. Da die Eintheilung bis auf 1/4 Linie geht, und man Veranderungen bis zu 1/8 Linie mit dem Auge bestimmen kann, so kann eine Veranderung von 1/100 Grad der

über Compression des Wassers.

Ansmerksamkeit des Beobachters nicht entgehen, und selbst 1/200° ist nicht schwer zu entdecken. braucht übrigens wohl nicht angesührt zu werden, dass die Temperatur, wobei man zu experimentiren anlaugt, mit dem Thermometer hestimmt werden muß. Sobald man den Druck; den man anwenden wollte, erreicht und aufgezeichnet hat, um wie viel das Quecksilber in der engen Röhre sich gesenkt, und um wie viel das Wasser in der mit Lust gefüllten Röhre gestiegen ist, hebt man gleich den Druck wieder auf. Man wird dann finden; das das Wasser fast stets das Quecksilber etwas höher treibt, als es kurz vor Ansang des Experiments war; führt man den Versuch mit Schnelligkeit aus, und sind nicht mehrere Zuschauer zugegen, so beträgt der Unterschied zwischen dem ersten und zweiten Stande häufig nur 1/8 Linie, doch nicht selten auch 1/4 Linie. Im ersten Fall ist die Temperaturveränderung geringer als 1/200, im letzten geringer als 1/100° gewesen. Bei einem langsamern Verfahren kann der Unterschied 1/2, ja selbst eine ganze Linie betragen. In jedem Falle muß man die Mittelzahl aus den beiden Standen nehmen. Durch eine lange Reihe von Versuchen, wovon die genauesten bei 15°-16° angestellt sind, hat die Wirkung eines Drucks gleich dem der Atmosphare eine Verdichtung = 47 Milliontheile des Volumens des zusammengedrückten Wassers, achiedene Abanderungen, des Drucks von 1/5 bis 5 Atmosphären wurden geprüst, und stimmten darin überein, dass sie hewiesen, dass die Verdichtung sich verhält wie die zusammendrückenden Kräste; ein Resultat, welches der Versasser auch schon aus seinen frühern Versuchen hergeleitet hatte, wobei jedoch des schließenden Metalls Ausdehnung gleichfalls mitgewirkt hatte, und sich daher auch wie die
susammendrückenden Kräste verhalten muß.

Man scheint schließen zu können, dass sich keine Wärme bei dieser Verdichtung entwickelt, indem die Gränze zwischen Wasser und Quecksilber nach Beendigung des Experiments wieder beinahe auf den nämlichen Punkt zurückkömmt, die sehr unbedeutende Temperaturveränderung muß als eine nothwendige Folge der Berührung angesehen werden, die von dem Experiment unzertrennlich ist, und von der Nähe des Experimentators während der Beobachtung. Selbst nach einem Druck von 5 Atmosphären war die Temperaturveränderung nicht 1/100° und in der Regel weder größer noch kleiner, als wenn nur der Druck einer Atmosphäre angewandt wurde. Da man inzwischen sich denken konnte, dass die Ausdehnung nach Aufhören des Drucks, die durch die Zusammendrückung entwickelte Wärme wieder vernichten könnte, so wurde ein Broguetsches Metallthermometer, worauf eine Veranderung von 1/10° leicht würde bemerkbar seyn, ins Wasser in dem Cylinder gebracht, und der stärksten Zusammendrückung ausgesetzt, die man zuwege bringen konnte, ohne dass es eine Spur von Temperaturveränderung angab. Die Uebereinstimmung dieser Versuche und der Cantonschen ist wahrlich merkwürdig. Der englische Physiker bekam bei 64° Fahrenheit = 15 1/2° des hunderttheiligen Thermometers eine Compression von 44 Milliontheile für eine Atmosphäre, und bei 34° F. 1/10°

über Compression des Wassers.

559

hunderttheilig 49 Milliontheile. Dieser unerwartete Ausfall lässt sich leicht aus der Ungleichheit der Wirkung der Wärme erklären; allein man sieht, dass es zu keiner Seite bedeutend von der neuen Bestimmung abweicht, nämlich von 47 Milliontheilen.

Notizen und Auszüge.

Electrochemische Versuche von Despretz

Diese Wasserzersetzungsversuche gaben nach dem Bull. des Sc. 1822. S. 104 folgende Resultate:

Bei metallischen Fallungen einalt man immer eine Gasentwicklung, sobald Metalle, welche wie Silber, Kupfer, Zink, eine energische Kette bilden, anwesend sind.

Zink in Berührung mit seinem Chloride, Jodide, Oxyde und Phosphate gieht immer Gas, reichlich mit den beiden erstern, weniger mit den letztern.

Zink allein oder mit seinem Oxyde vermengt, bewirkt nur eine schwache Gasentwicklung, welche auch nur nach einigen Tagen eintritt.

Ein Metall allein entwickelt nicht leicht ein Gas. Antimon, Zinn, Eisen zersetzen das Silberchlorid, Eisen zersetzt die Kupsersalze ohne Spur von Gas.

Bei diesen Zersetzungen ist die Einwirkung der Wärme und, wie es scheint, auch des Lichts merkwürdig. Essigsaures Blei durch Zink bei 12 bis 15° C. zersetzt, zeigt keine Gasentwicklung, welche aber reichlich Statt findet, sobald der Versuch am Sonnenlichte angestellt wird. Nimmt man Eisen statt des Zinks, so sallt die Gasentwicklung weg.

Eine Voltaische Säule gab mit verdünnter Schwelelsäure bei 15° C. nur 22 1/2 Theile Wasserstoffgas, zei 52° C. aber 59; so dass also durch eine Temperaturerhohung um 57 Grade die Krast verdoppelt wurde.

Magnetisirung durch einen Blitzstrahl.

In den Ann. de Chimie Jul. erzählt Hr. Assiot, Professor der Physik zu Toulouse, wie ein Blitztrahl beim Herabfahren an einem Schornsteine zwar wenig beschädigt, dagegen aber mehreres Eisenwerk nagnetisirt habe, zum Theil ohne dasselbe unmitelbar zu berühren. Selbst in Kapseln eingeschlostene eiserne Geräthe waren magnetisch geworden. do soll ein Schneider, in dessen Wohnung dies gechah, nicht wenig erstaunt seyn, als er beim Oeffnen seiner Nadelbüchse, die er während des neben herabfahrenden Blitzes in der Tasche getragen, lie Nahnadeln fest aneinander hangend gefunden. Der Magnetismus verlohr sich jedoch schon nach 56 standen.

Vierarmige Magnetnadeln.

Nach dem London Journ. IV. 56 versertigt William Clark zu Chatam vierarmige Compase, welche aus zwei Magnetnadeln in der Art rechtvinklicht zusammengesetzt sind, daß die beiden Nordpole nach NW. und NO. und die beiden Südole nach SO. und SW. zeigen. Ein solcher Compas soll durch Zusalligkeiten weniger gestort werden.

Ueber Temperatur der Dämpfe.

In den Ann. de Chimie XX. 520 sucht Faraday zu zeigen, dass der aus einer Salzauslösung aufsteigende Damps nie den Siedepunkt des Wassers übersteige, wie hoch auch die Temperatur der Auflösung sey; dagegen aber behauptet Gay-Lussac, dass die mit einer liquiden Flüssigkeit in Berührung stehende Dampsschicht genau die Temperatur der Flüssigkeit habe, welcher Art auch diese Flüssigkeit, deren Temperatur und der Druck seyn mögen. Mit dem Aussteigen aus der Flüssigkeit aber nimmt natürlich die Verdichtung und somit die Temperatur des Dampses in dem Maasse ab, dass derselbe z. B. im Wasser beim Entweichen nur die Temperatur von 100° C. hat, genau wie die letzte Schicht des Liquidums.

Siedepunkte einiger gesättigten Salzauflösungen.

Diese sind nach Faraday in den Ann. de Chimie XX. 525 genau folgende:

Kohlensauerliches Kali	140° Centigr.
Weinsteinsaures Kali	116°,7 —
Salzsaures Ammonium	1140,4 —
Natron	109°,0 —
Salpetersaures Kali	115°,6 —
Ammonium	125°,5 —

Thomson über Erhitzung bei Krystallisationen.

Wenn eine Flasche, worin eine Auflösung von 51 Theilen schweselsaures Natron in 49 Theilen Wasser eingeschlossen ist, bei einer Temperatur unter 50° F. geöffnet wird, so tritt bei dem plötzlichen Gerinnen der Masse eine Temperaturerhöhung von 24 Graden F. ein. In einer ahnlichen Auflösung von kohlensaurem Natron fällt sogleich eine Menge sternförmiger Krystalle nieder unter einer Temperaturerhöhung von 14° F.

Aus den Ann, of Philos.

Farbenverwandlung der Rubine durch Hitze.

Nach Berzelius wird der Spinele von Ceylon und Akre in der Hitze zuerst braun, dann schwarz und zuletzt undurchsichtig, worauf beim Erkalten durch Grün und Wasserhelle das Roth wieder eintritt. Eine ahnliche Veräuderung zeigt nach Brewster im Edinb. J. VI. 579 auch der rothe Corund-Rubin: derselbe wird in starker Hitze grün, bei der Erkaltung erbleicht diese Farbe und verwandelt sich in Braun, welches allmählig wieder in lebhaftes Rubinroth übergeht. Ein grüner Rubin verändert sich nicht. Ein blaulichgrüner Saphir wird in der Hitze blasser und nimmt beim Erkalten seine Farbe wieder an.

Mohs über Brewsters optisches Mineralsystem.

In Browsters optischer Mineralogie bilden die Gestalten des rhomboëdrischen und pyramidalen Crystall-Systems zusammen nur eine Klasse vermöge der Einfachheit ihrer Achse doppelter Strahllenbrechung (s. dies. Jahrh. V. 115); hierüber be
Journ. f. Chem. N. R. 6, Bd. 5, Hoft. 23

merkt Mohs im Grundris der Mineralogie L Vorrede S. XXXI. daß "sie doch keine crystallographische Verbindung gestatten, indem die pyramidalen nicht aus einem Rhomboëder, die rhomboëdrischen nicht aus einer gleichschenklichen vierseitigen Pyramide oder diese beiden Grundgestalten nicht die eine aus der andern ahgeleitet werden können, und die Natur nicht die Gestalten des einen Systems mit denen des andern combinirt. Sieht man indessen auf die Beschaffenheit der Gestalten dieser beiden Systeme im Allgemeinen, so zeigen sich hierin so große Analogien, dass wenn auch in der Folge keine optischen Verschiedenheiten entdeckt werden sollten, man sich nicht wundern dürfte, sie in diesen Eigenschaften vollkommen mit einauder übereinstimmen zu sehen."

Ein alter Meteorfall.

Die römische Zeitung Notizie del Giorno 1822. enthält in einer Abhandlung über altrömische Zeitungen 'Acta diurna, Acta urhis populique etc.) gelegentlich die Notiz aus einem solchen Blatte, daß am 3. der Calenden des Aprils unter dem Consulate des Aemilius ein Steinregen in der Gegend von Vejae gesallen sey.

Aus der Revue encycl. 1822. Aug. 410.

Meteorstein zu Angers.

Am 3. Jun. 1822. Abends 8 1/4 Uhr sah man bei heiterem Himmel zwischen Angers in Anjou ein hellleuchtendes Meteor in NNOlicher Richtung ziehen, und nach einigen Secunden mit starkem Knall und viclem Knattern sich zertheilen, worauf hei Angers in einem Garten neben einer arbeitenden Person ein Stein
von 50 Unzen niederfiel, welcher das Fragment eines größern zu seyn schien. Er war unregelmäßig
eckig, und mit einer schwärzlichbraunen Kruste überzogen, woran eine Stelle wie geschmolzen aussah.
Er glich dem Stein von Aigle. Das Stück war nur
etwa 1/2 Zoll in den Erdboden einer Allce eingedrungen, und war nicht heiß. Die Temperatur der
Atmosphäre war 22° R. und der Luftzug dem Meteore entgegen gerichtet.

Merkwürdig ist besonders der spiralformige oder vielmehr schneckengängige, zuletzt in zwei Arme getheilte Zug, den Hr. Boisgirand, Prof. der Naturwissenschaften zu Poitiers, an diesem Meteore beinahe eine Viertelstunde lang bemerkte, während der Kern oder Anfang eine seste Stellung in dem Bilde des Kutschers zwischen der Capra und dem Sterne zu behaupten schien.

Ann. de chim. XX. 93.

Eisenglanz aus Brasilien.

In einem vom B. v. Eschwege aus Brasilien gesandten Eisenerze fand Vauquelin (Ann. de ch. XX. 85) nahe 72 Eisenoxyd und Eisenoxydul, ausser ein wenig Phosphorsaure und Mangan.

.. Kommt vor zu Capao ohnsern Villa Ricca in einzelnen Stücken zwischen zersetzten Chloritschieser mit Topas und Eisenglimmer. Ist schwarz mit

braunem Strich, von spiegelglänzendem blättrigem Bruch, und 5,260 spec. Gewicht. Wird ctwas vom Magnet angezogen. Löst sich in starker Salzsäure gänzlich auf; von sehr schwacher Salzsäure wird bloß das Eisenoxydul ausgezogen, das man also auf diese Weise leicht vom Oxyde trennen kann.

Ueber den Türkis.

Professor Fischer in Moskau hat den Unterschied zwischen den grüngefärbten Knochen, die man Türkis nannte, und dem härtern Mineral, welches denselben Namen führte, und das er nun Calsit nennt, zu bestimmen gesucht. Nach einer Analyse vom Prof. John in Berlin wurde letzteres als Thonerdehydrat durch Kupfer gefärbt betrachtet: bei einer nahern Untersuchung dieses Fossils fand ich — sagt Berzelius in dem Jahrbericht 1822. p. 86 — daß es ein Gemeng ist aus wasserhaltiger basisch phosphorsaurer Thonerde, phosphorsaurem Kalk und basisch kohlensaurem Kupferoxyd.

Krystallisirter Speckstein.

In Nordamerika zu Middlesield in der Landschaft Hampshire gesunden von Dr. Emmons. Die Krystalle sind deutlich ausgebildet, und nicht pseudomorph, eingewachsen in derben Speckstein, in beträchtlicher Menge, so dass in einer Masse von drei Zoll Lange und zwei Zoll Breite sich mehr als 40 Stück sanden. Sie erreichen indes selten die Größe von 5/8 Zoll Lange und 1/2 Zoll Dicke. Sie stellen

eitige Prismen, mit verschiedenen Zuspitzungen eist an beiden Enden, dar, gleich einigen Bergrystallen. Ihre Oberstäche ist glatt und brunnlich, n Innern sind sie gelblich gefärbt. Ihr Bruch ist neben, gegen die Oberstäche zu fasrig, übrigens aber ine crystallinischen Blätterdurchgang.

Aus Sillimanssamer. J. Ill. 274.

. T. Bowen's Analyse eines Nordamerikanischen Tungsteins.

Dies Erz fand E. Lane in seinen Gruben zu untington im vereinigten Staate Connecticut, in nem Quarzgange mit Eisenoxyd, und begleitet von diegen Wissmuth und Silber, Bleiglanz, Weisseierz und Schweselkies. Es ist gelblichgrau, von einblättrigem Bruch, harzglänzend, spröde; wird om Messer geritzt; schmilzt nicht vor dem Löthhre. Bestandtheile;

Wolframsaure . 76,05
Kalkerde . 19,36
Kieselerde . 2,54
Eisenoxyd . 1,05
Manganoxyd . 0,31

99,29 und 0,79 Verlust.

Es ist oft von gelbem Wolframoxyd überzogen, elches sich in heißem Ammonium auflöst, wähnd der wolframsaure Kalk unaufgelöst zurückeibt.

Aus Silliman's Amer. J. V. 118.

Notizen

Analysen der Chabasie.

In dem Edinh. J. VII. 9 theilt Berzelius drei Analysen der Chabasie mit, nämlich einer von Allan zugesandten (A) und einer von Hauy mitgetheilten primitiven Chabasie von Fassa (B), beide angestellt von Arfwedson; endlich eine eigene Analyse der Chabasie von Gustavsberg (C).

		• / • /	
	A	В	C
Kiesel	49,07	48 , 58	50,65
Thon	18,90	19,28	17,90
Kalk	-	8,70	9.57
Natron		-	
Kali	12, 19	2,50	1,70
Wasser	19.75	21,4	19.90
NS:	3)		

Formel KS² + 5AS² + 6Aq., worin Kalk und CS² Natron vicariiren, wie im Skolezit und Mesotyp, und außerdem ein Theil der Basis durch Kali ersetzt wird.

Berzelius über Mesole, Mesoline und Mesolit,

Bei dem Ferröer Apophyllit kommt in den kleinern Zellen der Lava eine gelbliche warzige Substanz vor, welche mit dem Mesolit Aehnlichkeit hat. Sie besteht aber wieder aus zwei verschiedenen, von Berzelius in dem Edinh. J. VII. 5. Mesole und Mesoline henannten Mineralien. Das erstere von strahliger Structur bedeckt das letztere, welches körnig und heller gefarbt ist. Ihr Gehalt, zusammengestellt mit dem des Mesolits oder Nadelsteins, ist:

und Auszüge.

	Mesole	Mesoline	Mesolit
Kiesel	42,60	47,50	46,80
Thon	28,00	21,40	26,50
Kalk	11,45	7,90	9,87
Natron	· 5 , 6 3	4,80	5,40
Wasser	12,70	16, 19	12,50
-	100,56	97,79	100,87 '

Ihre Formeln nach Berzelius sind solgende:

Mesole = $NS^2 + 2CS^2 + 9AS + 8Aq$.

Mesolin = $NS^3 + 2CS^3 + 9AS^3 + 14Aq$.

Mésolit = $NS^3 + 2CS^3 + 9AS^3 + 8Aq$.

Heulandit und Stilbit.

Brooke trennt Stilbite anamorphique und St. octodecimale Hy. unter dem Namen Heulandit (A) von dem gemeinen Stilbit (B) aus crystallognostischen Gründen; nachfolgende Analysen in den Edinb. J. VII. 10 sprechen für diese Trennung.

	nach Walmstedt	B nach Hisinge
Kiesel	. 59,90	58,00
Kalk	. 16,87	16, 10
Thon	. 7,19	9, 20
Wasser	. 13,45	16,40

Ihre Formeln nach Berzelius sind:

Heulandit = $CS^3 + 4AS^3 + 6Aq$. Stilbit = $CS + 3AS^3 + 6Aq$.

Diese beiden Mineralien sind leicht an ihrem verschiedenen Gewichtsverlust beim Glüben zu unterscheiden; der gemeine Stilbit verliert namlich 3 Procent mehr Wasser, als der Heuland.t.

350

Notizen

Thomsonit.

Der Thomsonit von Kilpatrik, welchen Brooke zuerst vom Mesotyp unterschied, enthält nach Berzelius

Formel N8 + 5CS + 12AS + 10Aq.; also ein Parenthin mit Krystallisationswasser.

Edinb. Journ. VIL &

Analyse des Tesselits-

Brewster's Tesselit, der sich durch ein besonderes optisches Verhalten auszeichnet, wird von Berzelius (Edinb. J. VII 1.) für einen Apophyllit erklärt; es enthalten nämlich

	der	Tesselit	bes	Apophyllit	TOR	Uto -
Kieselerde		52, 58	•	52, 15		
Kalk	•	24,98		24,71		
Kali	•	5, 27		5,27		
Finssäure	•	0,64		0,82		
Wasser	• •	16, 20		16, 20		
		99.47		99, 13		_

Berthier über Kieseltalk.

In den Ann. des Mines VII. 515. analysirt der Bergingenieur Berthier eine Reihe größten Theils neuaufgesundener Magnesite oder sogenannter Meerschaume, namentlich den eigentlichen Meerschaum
von Kleinasien (A), den von Rivero zu Valecas 2
Stunden südlich von Madrid entdeckten (B), den
vom Maler Merimée zu Coulommiers 12 Stunden
östlich von Paris aufgesundenen (C), den von Berard
zu Salinelle im Dep. Gard (D) und endlich den von
Brongniart zu St. Ouen am Fusse des Montmartres
entdeckten Magnesit (E):

	A	В	\mathbf{C}	D	\mathbf{E}
Kieselerde	50 , 0	53,8	54,0	51,0	51,0
Bittererde	25, o	25, 8	24,0	19,8	13,4
Wasser	25,0	20,0	20,0	22, 0	18, 2
Thonerde	•	1,2)	1,4	4,4	15.0
Eisenoxyd		}	1,4	7, 7	17,0
Sand		•		2,[8	
1	100	99,8	99.4	100	99,6

Der Meerschaum ist also in seiner reinsten Form ein Kieseltalk - Hydrat (oder vielmehr, seinem chemischen Verhalten nach, ein mit Kieselgallerte durchdrungener Kieseltalk), welcher durch fremde Beimischungen von Thon und Eisen an seiner eigenthümlichen Bildsamkeit verliert.

Berthier über kohlensauren Kieseltalk.

tinsteinhügeln Castellamonte (A) und Baldissero (B) bei Turin, von Campo (C) und von einem andern unbekannten Fundorte auf Elba (D) findet; Berthier nach den Ann. d. Min. VII. 5:6:

Notizen

	A	В	C	D
Bittererde	25,5	44,0	55, o	25, o
Kohlensäure	10,5	41,8	37,4	56, o
Kieselerde	45, 5	9,4	26,6	20,6
Wasser	12,0	4,8	1,0	4,5
Kalkerde		-		14,0
Sand		8,5		-
•	100	100	100	98, 1

Die Kieselerde ist hier ohne Zweisel in den heiden ersten Varietäten an einen Theil der Bittererde, welche neben dem kohlensauren Salze überschüßig ist, und in der vierten Varietät an Kalk gebunden; nur in der dritten ist die Kieselerde srei; und diese Varietät von Campo hat auch das Eigenthümliche, dass sie bei der Ausziehung der Bittererde durch Säuren Form und Zusammenhang nicht verliert, sondern ein dem Hydrophan ähnliches Kieselskelett darstellt, welches getrocknet undurchsichtig wird und ein schones weißes Ansehen annimmt. In Kalissigkeit gekocht, löst es sich aber hald ohne Rückstand auf und bildet dann beim Zusatz von Säuren eine reine Kieselgallerte.

Berthier über die Mineralwasser zu St. Nectaire.

Die Mineralwasser von St. Nectaire zwischen den ausgebraunten Vulkanen Mont – Dorn und Chambon kommen zu beiden Seiten eines mit vulkanischen Spuren bedeckten Thales in vielen Quellen aus den Spalten eines gelblichen, in Zersetzung begriffenen Gneises hervor; ihre Wärme ist verschieden, zwischen 19 und 32° R. Das Wasser kommt hell her-

und Auszüge.

r, trübt sich aber bald an der Lust und bildet nferven, Infusorien und salzige Niederschläge. enthält an Saure und Salzen, ohne Krystallisanswasser:

Freie Kohlensäure	0,000756
Neutrales kohlensaures Natron	0, 002833
Kochsalz	0,002420
Glaubersalz	0,000156
Kohlensauren Kalk	0,000440
Kohlensaure Bittererde	0,000440
Kieselerde	0,000100
Eisenoxyd	0,000014
•	0,006203

Die auslöslichen alkalischen Salze, woran diese asser besonders reich sind, finden sich hier in gendem Verhaltnisse:

Basisches k	ohl	lens	au	res	N	atr	on		44,0
Kochsalz	•	•	•	•	•	•	•	•	52,6
Glaubersalz	2	•	•	•	•	•	•	•	4,4
•				•					100

Die aus diesen Wassern sich bildenden Niederilage haben folgenden Gehalt:

ol	kerfarbige	weiße
Sand mit Kieselgallerte	14	18
Kohlensaurer Kalk	78	<i>7</i> 8
Kohlensaure Bittererde	4	4
Eisenoxyd	4	Spur
	100	100.

Außer diesen bilden sich Efflorescenzen, wele aus folgenden Bestandtheilen zusammengesetzt id:

Notizen

Basisch kohlensaures Natro	on	•	65,7
Kochsalz	•	•	8,0
Krystallwasser	•	•	26,5
		_	100.

Die Zersetzung dieses alkalinischen Wassers, woraus jene Produkte entspringen, geht in kurzer Zeit vor sich.

Nach Berthier in den Ann. d. Mines VL 206.

Boraxsäure in Toskana.

In diesem Jahrb. V. 75 werden nach Brogniart die Lagoni's oder Boraxsäurequellen in Toscana als heise Wasserquellen beschrieben; nach Przystanowsky (Ueber den Ursprung der Vulkane S. 41) quillt hier aber kein Wasser, sondern vielmehr Schwefelwasserstoffgas, welches heiß genug ist, um das von Außen durch einen Bach zufließende Wasser zu erhitzen, und hestig genug hervorströmt, um ein Aufwallen, wie von aufsprudelnden Quellen, zu erregen. Die hiesigen Rauchquellen gehören zu den sogenannten Fumacchien, welche an mehrern Orten Italiens oft mit solcher Hestigkeit aussteigen, dass man das Sausen eine halbe Stunde weit hört und den Rauch wohl acht Stunden weit sieht. Hier bei Volterra haben sie das Eigenthümliche, dass sie, wie der Dampf mehrerer Vulkane, Boraxsaure mit sich führen*), welche sich in dem zusließenden Wasser absetzt.

d. Red.

[&]quot;) Vielleicht als Boronwasserstoffgan oder in einer andern flüchtigen Boronverbindung, da bekanntlich die Borensäure zu den seuerbeständigsten Körpern gehört.

)ie dadurch gebildeten Sümpse trocknen in heisser leit gewöhnlich so weit, dass man die meisten Oessungen, woraus das Gas strömt, bloss liegen sicht.

Schwefel zu Scansano.

Von allen Schwefelgruben der Apenninischen Halbinsel ist in jeder Rücksicht die wichtigste im Banenischen, und zwar 1 1/2 Stunde südöstlich von 3cansano. Das Gebirg, worin der Schwesel hier vorkommt, ist nicht mehr Mergel, sondern Kalkstein, ler gewöhnliche rauchgraue Apeninen - Kalkstein. Dieser enthält ein 20-30 Lachter mächtiges Lager von einer Art Alaunerde, in welcher sich der Schwesel mit hornsteinartigem Quarz in' großen Massen tusammenfindet. Der Schwefel ist wie der von Lescone Wasserschwefel *), der hier aber in mancherlei Abänderungen vorkommt. Er geht nämlich vom festen Zusammenhang bis zum zerreiblichen über. Ueberraschend ist die merkwürdige Beimischung von Grauspiessglanzerz, welche in allen Graden mit dem Schwesel Statt findet, bis zu einer völligen Aussonderung des Grauspiessglanzerzes in schönen Krystalldrusen. Hierdurch werden die Farben des Schwefels bestimmt: bei wenig beigemischten Grauspielsglanz wird die gewöhnliche gelblichweisse Farbe grünlich; nimmt der Grauspiessglanzgehalt zu, so wird die Farbe blaulich; weiter

^{*)} S. die Analyse dieses Wasserschwefels von Ficinus in dies. Jahrb. IV. 196.

d. Red.

unterscheidet man metallisch glänzende Punkte und so fort bis zur völligen Aussonderung des Metalls.

Diese Grube liesert jahrlich 4 Millionen Plund (zu 12 Unzen) Schwesel.

Aus Rudolph von Praystanowski's sehr interessenten Schrift: Ueber den Ursprung der Vulkane in Italien 1822. S. 34.

R. Phillips über Grünspan.

In den Ann. of Philos. IV. 161. analysist Richard Phillips verschiedene Sorten des gemeinen Grünspans, nämlich helblaue frische Krystalle (A) aus einer Fabrik, und ehen dieselben, nachdem sie, wie gewöhnlich, in Sacken einem Druck unterworfen worden (B), sowie auch gewöhnlichen französischen Grünfpan (C). Die Resultate waren:

	A	В	C
Knpferoxyd	45, 25	41, 25	4.7, 5
Essigsaure.	28,50	29.61	29, 5
Wasser	28, 45	25,51	25, 2
Unreinigkeit		c, 6a	2,0
	100	100	100.

Wonach der reine Grünspan aus 1 Anth. = 10 Kupleroxyd, 1 Anth. = 6,25 Essigsaure und 6 Anth. = 6,-5 Wasser besteht.

Essignaure 1 Anth. = 6,25 . 35.8

In vielem Wasser zersetzt sich auch dieses hasische Salz nach und nach, und giebetn ein brauuen iederschlag, welcher kein blosses Oxyd ist, sonern ein höchst basisches Salz zu seyn scheint.

Thomsons Analyse des Kalialauns.

Die Resultate dieser Analyse in den Ann. of hilos. III. 168 sind

Kali $1 - = 6 \cdot . \cdot 9.8562$

Chromsaures Kali als Arsenikprobe.

Dr. Cooper, Prasident des Collegiums zu Combia, findet als eins der besten Prüfungsmittel auf rsenik eine Auflösung von chromsauren Kali, desname durch Absetzung von Oxygen an die arnige Saure in grünes Oxyd verwandelt wird, und hrt in Sillimans Am. Journ. zum Beweise folgende ersuche an:

Man nehme 5 Uhrgläser und schütte in eins eine Tropfen einer Auflösung von weißen Arsenik, zweite von arsenigsaurem Kali, ins dritte ein ertelgran festen weißen Arsenik, ins vierte 2 oder Tropfen einer Auflösung von atzendem Sublimat in asser oder Alkohol, und ins fünste 2 oder 5 Trom Kupferauslösung, und setze nun zu jedem 5 er 4 Tropfen einer Auslösung von chromsauren Ii, so wird sich nach einer halben Stunde in Nr. 2 und 5 eine lebhaft grasgrüne, durch Ammonium veranderliche Farbe zeigen, in Nr. 4 wird dage-

gen sogleich ein orangefarbiges Präcipitat, in Nr. 5 aber aus dem Grün durch einen Tropfen Ammonium ein Blau entstehen.

Diese und ahnliche Prüsungen können jedock bloß einen Verdacht begründen; zum gerichtlichen Beweise ist die wirkliche Herstellung des Arseniks in metallischem Zustande nöthig.

Smitsons Arsenikprobe.

Eine arsenikhaltige Substanz mit Salpeter geschmolzen, bildet arseniksaures Kali, dessen Außösung mit salpetersaurem Silber einen ziegelrothen Niederschlag giebt. Ist Kali srei geblieben, so muß man dasselbe sättigen mit Essigsaure, die Salzmasse trocknen und wieder in Wasser außösen.

Diese Probe ist so sein, dass schon ein einziger Tropsen einer Auslösung des weißen Arseniks in Wasser, worin sich bei einer Temperatur von 10°C nur etwa 1/80000 Arsenik besindet, mit salpeterszurem Kali in einem Platinlossel geschmolzen, schon eine sehr merkliche Menge arseniksaures Silber bildet.

Ann. of Philos.

Prüfung auf Quecksilber.

Eine quecksilberhaltige Substanz mit einem Tro- e psen Salzsaure auf Gold mit einem Stück Zinn gelegt, giebt augenblicklich ein Goldamalgam. Bei einer Prüfung auf Sublimat ist der Säurezusatz unnöthig.

Smithson in den Ann. of Philos.

Nichtvorkommen der Kreide auf Kreta.

Man pflegt das Wort Kreide von Kreta herzuten, und allerdings mögen die Alten sich der auf r Insel Kreta, jetzt Caudia, vorkommenden Merlarten, wie wir unserer Kreide, bedient haben, ein eine wirkliche Kreide, wie sie die heutige ineralogie und Technologie bestimmt, gieht es dabst nicht, vielmehr lässt man sie dort zum ökomischen Gebrauche in ganzen Fassern von Brusa d Magnesia kommen. Es findet sich jedoch zwi-1en dem 1da und dem Lassitischen Gebirge ein sifser Kalkmergel mit vielen Conchilien, allein nz ohne Feuerstein; und überhaupt ist die Insel eta mit mehrern weichen Kalk - und Thonarten n weißer Farbe bedeckt, woher auch ihr neuer ame Candia herrührt. Aehnliche geognostische erhältnisse giebt es an mehrern Orten Syriens, inssondere bei Bethlehem, wo ebenfalls die Kreide in ineralsystemen als vorkommend angegeben ist, er dort auch nur durch den Handel, und zwar sist aus Nordeuropa über Triest und Livorno erlten werden kann.

Aus Siebers Reise nach Kreta. I. 208.

Steinsalz in Toskana.

Eines bis jetzt nicht angesührten merkwürdigen orkommens von Steinsalz erwähnt v. Przystaowsky (Ursprung der Vulkane S. 54) in Toscana, o, wie im Römischen Gebiete, die Alaunsteinlager Quarz vorkommen, der stellenweis thonig ist. Fourn. f. Chem. N. R. 6, Bd. 5, Heft. In diesem thonigquarzigen Gestein findet sich am Alaunsteinlager von Frassinelle und Campiglia di Pisa das salzsaure Natron in solcher Meuge enthalten, dass man es durch die blosse Berührung des Gesteins mit der Zunge deutlich schmeckt.

Nahe bei Fontebagni in dem Gypse, worin sich auch Schweselslötze besinden, durchdeuste man bei Absenkung eines Schachtes im Gypse ein Steinsalzlager von 2 1/2 Lachter Machtigkeit. Man versolgte es jedoch nicht, um die dasigen Salzquellen nicht zu stören. Dies Steinsalz ist sehr rein, etwas röthlich durch Eisen gesarbt, von kleinkörniger und dünnfasriger Absonderung.

Feines Schwarz durch Verbrennung des Theers.

Die Fabrikanten Martin und Grafton zu Birmingham breunen ein seines Lampenschwarz sur Mahler aus gemeinem Steinkohlentheer, welchen sievorher auf solgende Weise von amoniakalischen, sauren und andern Beimischungen reinigen:

Der Theer wird mit einem gleichen Maaße Kalkwasser sorgfaltig gemischt, und nach 6 Stunden Ruhe das Wasser abgegossen, worauf der Rückstand mehrere Male mit heißem Wasser gewaschen wird. Dann zieht man in einer Retorte zuerst das Wasser und zuletzt mit immer mehr verstärkter Hitze das Oel ab.

Um dieses gereinigte Pech, welches dem Asphalt gleich ist, mit vielem Rauche (Schwarz) zu verbrennen, bringt man ihn in einen langen eisernes Cylinder, welcher auf einem Heerde ruht, und aus elchem eine Reihe kleiner Röhren (Dillen ohne ocht) seitwarts ausgehen. Durch die Hitze wird er geschmolzene Asphalt aus den Dillen in Dämpfen isgetrieben, welche nun angezündet mit starkem auche brennen. Diesen fängt man in kleinen trichrförmigen Rauchfängen auf, deren Röhren sich in nem, dem vorigen Cylinder gleichen Blechbehalter ereinigen, woraus das Schwarz sich anfangs grob mehrern blechernen Kanälen und zuletzt immer iner in hanfenen Säcken absetzt. Der auf- und edersteigende hanfene Rauchkanal ist über 400 llen lang und erhält dadurch einen starken Zug. ie letzten 100 Ellen geben das feinste Schwarz, orauf der Dampf an der äußersten Oeffnung völlig rblos entweicht.

Ans dem London J. of Arte 1822. Aug. 8, 75 mit Abbild.

Auffangen gistiger Dünste.

Die Kupserhütten verbreiten bekanntlich einen senik – und schweselhaltigen Dampf, wodurch lenschen und Thiere, und auch die Pslanzen in der mgegend leiden. Um diesen Dampf niederzuschlam, hat man zu Cadoxton in England die Rauchnge durch eine Reihe nebeneinander liegender Gänvon mehrern 100 Fuss verlängert, woraus der auch zuletzt ohne metallische Beimischung austritt. an gewinnt dabei eine beträchtliche Menge Russ, elcher etwa 3 Pc. Kupser mit Schwesel und Arsenik esert. Die Kosten wurden von einem benachbarten utsbesitzer getragen, dessen Aecker und Weiden urch den Damps gelitten hatten. (Phil. Mag.)

Vauquelins Untersuchung des Zuckerrobrsafs.

Einen aus Martinique in wohlverwahrten Fisschen übersandten Zuckerrohrsast fand Vauquelin (Ann. de ch. XX. 95) in einen zähen trüben Schleim zersetzt und den Zucker darin fast ganzlich verschwunden. Die mit Alkohol gefallete gummiartige Masse war grau und halbdurchsiehtig, nach dem Trocknen aber weiss und dem Kleister ahnlich. Sie löste sich im Wasser mit milchichtem Ansehen wieder auf. Mit verdünnter Schweselsäure gekocht gab sie eine rothe, beim Verbrennen animalisch riechende Substanz, aber keinen Syrup, wie das aus Starke erhaltene Gummi; auch erhielt man daraus mit Salpetersaure zwar ein wenig Kleesaure, aber keine Spur von Schleimsaure. Im Piatintiegel verbrannt, ließ ein Gramm etwa ein Centigramm Asche zurück. aus phosphorsauren Kaik, Eisen und etwas Kiesel bestehend.

Diese Substanz, werin sich der Zuckersast verwandelt, ist hiernach kein gewöhnliches Gummi, sondern eigenthümlicher Art. Man sand dabei weder Alkohol, noch Kollersaure; nur in einigen übelriechenden Flaschen war etwas Zucker zurückgeblieben, der sich durch Alkohol von dem Schleime trennen und crystallisiren ließ.

Einzuckern des Fleisches.

Die antiseptische Krast des Zuckers ist von M'Culloch (London Journ. IV. 256, statt des Salzes zum Einmachen des Fleisches, insbesondere der Fische, mit Vortheil angewandt worden. Um damit

einen Fisch zuzubereiten, öffnet man denselben, hestreut die inwendigen Muskeltheile mit gepulverten
Zucker, welcher in einigen Tagen eindringt, worauf der Fisch an der Lust getrocknet wird. Für einen Lachs von 6 Pfunden ist ein Esslössel voll brauner Zucker hinreichend, und schon ein Theelossel
voll, wenn man etwas Salpeter und Kochsalz zusetzt.
Der Geschmack soll dadurch gewinnen. Auch verschiedene Fleischarten blieben mit Zucker bestreut
lange frisch und schmackhast, so dass dies Versahren
besonders auf Seereisen Vortheil bringen kann.

Drathziehen durch harte Steine.

Da die Oeffnungen im Stahl, wodurch Drath gezogen wird, leicht ihre regelmäsige Rundung verlieren, so hat Brockedon zu London für feine Dräthe, welche eine vollkommene Gleichheit haben sollen, statt des Stahls sehr harte Steine, nämlich Diamanten, Rubine und Saphir angewandt, worin konische Oeffnungen gebohrt sind, und er lässt die Dräthe auch nicht durch das weite Ende eintreten, sondern vielmehr durch die enge Oeffnung in die weite durchziehen.

Edinb. Philos, Journ.

Sicherung der Wände gegen Feuchtigkeit.

Um Papiere in seuchten Zimmern vor den Ausdünstungen der Wande zu sichern, hat man in London angesangen, solche seuchte Mauern mit dünner Bleisolie, wie man sie zur Einwicklung des Tabacks gebraucht, zu überziehen und diese wieder mit Papier zu überkleben. Die Bleisolie wird mit kupsernen Nageln besestigt, welche dem Rosten lange widerstehen. Das Mittel ist wohlseil und sieher. (Philos. Mag. XL. 71.)

Legirung von Zink mit Eisen.

In der Sammlung der Royal Institution zu London zeigt man eine aus Eisen und Zink zusammengesetzte, ein Pfund schwere Masse, die sich in dem Ofen gesammelt hatte, worin man einige Millionen Banknoten verbrannte. Es ist der Rückstand der Tinte, aber auch als Legirung merkwürdig, da jene Metalle bekanntlich sehr schwer zu verbinden sind. (Philos. Mag.)

Röhren aus Cautschuk.

Elastische Rohren sür Gasgebläse und andern Behuf versertigt Skidmore nach dem Lond. Journ. IV. 253 auf solgende Weise:

Zuerst wird eine Rohre aus seinem Eisendrath auf die gewöhnliche Weise bereitet, indem man den Drath dicht nebeneinander um einen cylindrischen Stab wickelt, etwa in zwölf Fuss Länge. Diese Spiralröhre umwickelt man wieder sest mit einem seidenen oder sein leinenen Band, damit das nachher aufgelegte Cautschuk nicht durch den Drath dringen kann. Darauf schneidet man das Cautschuk in möglichst lange Streisen, und wickelt diese wieder spiralsormig über den Band, ein Mal auf und ein Mal nieder, und zwar so, dass die frischen Stellen des Cautschuks sich berühren. Die Cautschukstreisen

werden stark angezogen, dass sie sich bis auf das 5sache verlangern. Hieraus überzieht man die Röhre mit starker Leinwand recht sest. Nachdem man nun die Eisenstange aus der Röhre herausgezogen, wickelt man die Röhre zusammen und kocht diese in Wasser 1 bis 2 Stunden lang, woraus man auch den Eisendrath mit dem Bande herauszieht und die umgewickelte Leinwand abnimmt. Jetzt ist das Cautschuk zu einer zusammenhangenden Röhre verschmolzen.

Oel für Instrumente.

Obrist Beaufoy bedient sich für seine Instrumente des Olivenöls, welches durch mehrjähriges Stehen an der Sonne (in verschlossenen Flaschen, die aber zur Entweichung des Gases zuweilen geöffnet werden) seinen Schleim abgesetzt hat. In dem London Journ. IV. 108 wird den Uhrmachern das auf ähnliche VVeise gereinigte Mandelöl empfohlen, welches bei der Kälte unserer Gegenden nie gerinnt. Am besten aber ist Chevreul's Elain, oder der flüssige Theil, welcher aus mehrern Oelen von dem Stearin durch Einsaugung vermittelst Fließpapier getrennt und dann ausgepresst wird.

Oel der Arachis.

Die Hülsensrucht der Arachis hypogaea, welche in Spanien häufig geröstet statt Cacao genossen wird, lieserte nach Dubuc (Journ. de Pharm. VIII. 251) die Hälste ihres Gewichts eines setten Oels, welches dem Olivenöl vorzuzichen ist. Es hat einen angenehmen, doch etwas bitterlichen Geschmack: breunt sehr hell und rein, und giebt eine vortressliche Seise. Es gerinnt erst bei — - C.

Bonastre über Elemi

Das Elemi-Harz aus Südamerika, welches sich von dem seltner gewordenen Levantischen durch seine großere Weichheit und einen Kampfer- und Citrongeruch unterscheidet, übrigens aber auch das Product einer Amyris ist, enthalt nach Bonastre (J. de Ph. VIII. 538, in 100 Theilen:

Klares in kaltem Alkohol auflösliches Harz								60
Milchweißes in beiß	юm	Alk	oho	l au	flosi	. На		2 ĺ
Ein flüchtiges Oel	•	•	•	•	•	•	•	12,5
Bittere Substanz	•	•	•	•	•	•	•	2
Unreinigkeiten .								
			-				_	mo

Ein diesem Elemi ganz ahnliches Harz ker Vauquelin in dem Balsam von Mecka, der ke-kanntlich ein Product der Amyris opolalsamum ist, aufallig eingeschlossen gefunden.

Notizen von Moringlane, Duponchal und Bonastre über verschiedene harzige Substanzer (Journ. de Pharm. VIII. 529).

1. Französischer Terpentlun von Pinus maritima in den Heiden von Bordeaux, anfangs trübe und weißlich, wird klar nach Absetzung seines undurchsichtigen sestern Antheils; giebt mit der Halste Aetznatron eine weiße zerstießtiche Seise.

und Auszüge.

- 2. Bostonscher Terpenthin von Pinus australis unterscheidet sich von dem vorigen durch geringere Bitterkeit und angenehmen Geruch. Giebt eine gelbe weiche Harzseise.
 - 5. Amerikanischer Terpenthin von Pinus Strobus ist ungemein-klar und flüssig; liesert viel Oel.
 - 4. Sogenanntes Orenburgisches Gummi von Pinus Larix am Ural; röthlich, schleimig und im Wasser fast ganz auflöslich.
 - 5. Briançoner Manna aus den jungen Zweigen des Lerchenbaums, in kleinen klebrigen Körnern von süßlichem Geschmack. Scheint der Cedernhonig der Alten zu seyn.
- 6. Falscher Balsam von Gilead, erster öliger Aussluss aus den Gesassen der Rinde von Pinus balsamea, worauf nachher der sogenannte Canadische Balsam solgt.
- 7. Dammarharz fliesst von den Zweigen der Pinus Dammar in Ostindien als heller zäher Sast, der sich zu einem sesten sproden Harz verdichtet. Brennt sehr seicht und mit Mastixgeruch.
 - 8. Dombeyharz fliesst aus der Rinde der Zweige von Dombeya chilensis. Milchweiss und klebrig; last sich nicht schmelzen, ohne zersetzt zu werden.
 - 9. Das Palmenöl von Cocos butyracea dem gelben Harze von Pinus australis beigemischt, giebt mit Soda behandelt die wachsgelbe englische Harzseife, welche nicht so sest als die Marseiller ist, aber beser bleicht.

Kastanienrinde zum Gerben und Färben.

Die Rinde der zahmen Kastanie (Fagus castanea), welche zuerst von Sheldon zu Springfield in Nordamerika zum Gerhen und Färben angewandt wurde, wird nach neuen Versuchen in den Ann. de l'Industrie wiederholt empfohlen. Sie enthält zwei Mal so viel Gerbstoff als die Eichenrinde, und ihr Farbstoff verhält sich zu dem des Campeschenbolzes wie 1,837 zu 1. Das damit gegerbte Leder ist sester und biegsamer als gewöhnlich. Ihr Farbstoff hastet auf Wolle besser als Sumach, ohne sich davon und von Gallustinktur an Güte merklich zu unterscheiden. Blit Eisenvitriol giebt die Kastanienrinde ein gutes. etwas ins Bläuliche sich ziehendes Schwarz, und ist daher auch zur Tinte vorzüglich. Der Extract derselben gleicht dem Catechu, nur ist er etwas saurer und enthält noch mehr Schleim als dieser, weshalb man ihn auch in Amerika zur Darstellung eines Betels anwendel

Brande über den Thee.

Nach Brande in dem Journ. of Sc. Nr. 24. scheint sich in dem Thee eine eigenthümliche Substanz zu befinden. In einem starken Aufguß von schwarzem und grünem Thee setzt sich nämlich nach dem Erkalten ein braunes Pulver ab, welches durch gewöhnliche Filter geht und nur durch Abgießen gesammelt werden kann. Es ist kaum auslöslich in kaltem Wasser unter 50° F., aber lösst sich bei 100° sehr leicht zu einer hellbraunen durchsichtigen Flüssigkeit

und Auszüge.

suf, welche mit Auflösungen von Leim, Eisenvitriol, salzsaurem Zinn und essigsaurem Blei reichliche Niederschläge bildet, und diesem zu Folge aus Gerbstoff, Gallussaure und Extractivstoff zu bestehen scheint.

Uebrigens verdient Hrn. Brande's Untersuchung von 9 Theesorten, welche keine besondere Resultate liefert, nach neuerer Methode der Pslanzenanalyse wiederholt zu werden.

Bemerkung über Brucin und Strychnin.

Pelletier und Caventou zeigen in dem Journ. de Pharm. VIII. 316 an, dass die gelblichweissen Krystalle, welche man bei der Behandlung des Brechnussextracts mit Bittererde aus dem Aussüsungswasser erhält, kein Strychnin, sondern Brucin sind, und dass diese beiden Alkaloide sowohl in der Ignatiusbohne als auch in der Nux vomica in verschiedenem Verhältnisse angetroffen werden, wodurch Virey's Annahme, dass die salsche Angusture die Rinde einer Strychnos sey, neue Bestätigung gewinne.

Buchner über das Urari.

Das Urari (Pfeilgist der Amerikaner, sonst auch Wurara genannt), welches Hr. v. Martius mit nach München gebracht hat, besindet sich in kleinen irdenen Töpschen; es ist wie ein eingetrocknetes Pslanzenextract, schwarzbraun, mattglänzend, zerreiblich, in Wasser und Weingeist mit Hinterlassung eines braunen Pulvers auslöslich. Der Geruch des trocknen Urari ist schwach; bei der Auslösung in

Wasser entwickelt sich aber dieser Geruch stärker: ich glaube ihn mit nichts besser vergleichen zu können, als mit einem heißen Columbo-Extract. Das Gift, welches die Ticunas am Amazonenflusse und die Lamas in Peru bereiten, scheint vom Urari nicht wesentlich verschieden zu seyn.

Die Bereitung des Gistes geschieht durchs Auskochen und Abrauchen des Sastes (aus der Rinde einer Liane, die nach Humboldt zu den Menispermeen gehört) unter Zusatz einiger Saamen von Capsicum u. dgl.

S. Buchners Inbegriff der Pharmazie VII. 216. (Dieser Band enthält die Toxicologie, welche ungemein vollständig und lehrreich abgelasst ist).

Fossile und jetzige Pflanzen.

Nach Ad. Brongniart's Classification des végétaux fossiles. 1822. Chap. III., worin die botanischen Bestimmungen zum Theil von Decandolle herrühren, findet sich von den Acotyledonen, welche jetzt den achten Theil der bekannten Psianzen hetragen, in den Steinkohlenformationen keine Spur; die cryptogamischen Monocotyledonen, deren Zahl jetzt etwa 1/30 alier Psianzen ist, müssen zur Zeit der Steinkohlenbildung mehr als g/10 betragen haben, die phanerogamischen Manocotyledonen dagegen nur 1/50, wahrend man jetzt 1/6 zahlt; und die Dicotyledonen, deren Verhältnis jetzt 5/4 ist, betrugen damals nur etwa 1/20. Ueberhaupt scheint in jener Zeit die Pslanzenwelt eine ganz andere, von der jetzigen verschiedene, dasür aber auf der ganzen Erde mehr gleichsormige gewesen zu seyn, indem

man wenigstens in Nordamerika. Neuholland und mehrern Gegenden von Indien fast dieselben fossilen Pflanzen wie in Europa gefunden hat. Dabei ist es merkwürdig, dass man grade in den altesten Schiesergebirgen mehrere der heutigen Vegetation analoge Pflanzen wieder findet, welche in der spätern Braunkohlensormation verschwunden sind.

Dr. W. Prout über Umänderung der Substanzen des Eies.

Ein frisches Ei hat ein spec. Gew. von 1,080 bis 1,080; nach einiger Zeit wird es bekanntlich leichter als Wasser, indem es namlich Wasser verliert und dafür Lust entwickelt. In zwei Jahren verliert es zwei Drittel seines Gewichts. Durch Abkochen wird es betrachtlich leichter, und das Wasser nimmt dahei einige salzige Bestandtheile auf. Das Gewicht eines abgekochten Eies zu 1000 gerechnet, enthält dasselbe im Mittel 106,9 Schaale

604,2 Eiweiss 288,9 Dotter,

doch weichen diese Mengen beträchtlich ab, besonders in Hinsicht der Schaalen, deren Gewicht zwischen 77,6 und 108 schwankt.

Während des Brütens erleidet es solgende Umänderungen:

- 1. Es verliert ein Sechstel seines Gewichts, etwa sechs Mal mehr, als unter gewöhnlichen Umständen in drei Wochen.
- 2. Aufangs tritt der ölige Theil des Dotters in das Eiweis, welches dadurch zum Theil in eine der

372 Notizen und Auszüge.

geronnenen Milch abnliche Masse verwandelt wird; darauf mischt sich der waßrige Theil des Eiweißes mit dem Dotter, welches dadurch an Große zunimmt.

5. Im Fortgange des Brütens verlassen die waßrigen und salzigen Theile wieder den Dotter, und dieser verkleinert sich. In der letzten Woche verläßt auch der Phosphor den Dotter und findet sich als Phosphorsaure mit Kalk verbunden. Dieser Kalk der Knochen, welcher im Hühnereie etwa 5 Gran beträgt, präexistirt nicht in dem Eie, sondern bildet sich auf eine unerklärliche Weise (wahrscheinlich durch Anziehung aus der Schaale).

Nach dem Berichts über eine in der Londoner Soc. von Prout om 6. Jun. d. J. gehaltenen Vorlesung, in den Ann. of Philos. IV. 66.

Auswärtige Literatur.

Årsberättelser om Vetenskapernas Framsteg etc.

Jahrbericht über die Fortschritte der Wissenschaften, herausgegeben von der K. Schwed. Akademie. 1821. — Rede des
Präses Freih. Wirsen (kurze Geschichte der Acad.) 1—16.
Berselius über die neuesten Fortschritte der Chemie und
Physik 17—180 (ist übersetzt worden von Gmelin in Tübingen). — Cronstrand über Astronomie 183—219. — Dalman über Zoologie 221—284. — Wickström über Botanik
(noch nicht geschlossen) 287—568.

Tidsskrift for Naturvidenskaberne 1822.

Herausgeg, von den Pross. Oersted, Hornemann und Reinhardt, in Verbindung mit Dr. Bredsdorfs. Jährlich erscheinen 6 Heste in 2 Bänden. Bei A. Seidelin zu Kjör benhavn.

Heft 1. — Oersteds Uebersicht der chemischen Fortschritte seit Anfang des Jahrhunderts (vorzüglich über Volta's Säule, Winterle System, neue Stoffe, Stöchiometrie, optische Entdeckungen, Brewster und Mitscherlich über Krystallisation, Hansteen über Magnetismus, Electromagnetismus) 1 bis 55. — Zeise über sein neues öffentliches Laboratorium 56 bis 63. — Hornemann über den botanischen Garten 64 bis 85. — Prof. Schouw über Schneelinien, besonders am Aequator (nach Humboldt) 86 bis 102. — Breddsdorff Geognostische Bemerkungen auf einer Reise in Jütland (Kreideformation) 103 bis 107. — Schouw über das unerwartete Vor-

kommen verschiedener Pflanzen (nach Hoffmann) und über Generatio aequivoca 108 bis 118. — Bredsdorff über Torfmoorkohle 119 bis 121. — Zeise's Analyse dieser in Seeland gefundenen Kohle (schwefelhaltig) 122. — Aus einem Briefe vom Probst Deinboll in Fiumarken (physicalischen und botanischen Inhelts) 123 bis 126.

Bibliotheque universelle. Sept.

Prof. Trechsel über die neue Sternwarte zu Bern (die hochste, 1790,7 par. F. üb. d. Meere; unten 46°57'9" Breite - 13 fast genau das Doppelte der Schiefe der Ecliptik; und übrigen in günstiger Lage zu mehrern Alpenpuncten. Mit einigen guten Instrumenten versehen) 3. - Versuche des Bureau des Longitudes zu Paris über die Geschwindigkeit des Schatls (abgedruckt aus den Ann. de Ch.) 21. - De la Rive d. jung. über die Einwirkung der Erde auf einen beweglichen Theil des voltaischen Kreises, mit Fig. (vorgel, in der Soc. zu Genf; dazu Bemerkk des gerade anwesenden Ilrn. Ampère) 29 -Auszüge aus Dufour de la fortification permanente (1822. Genf. 1. B. in 4. S. 350 mit Atlas) 49. - Neueste Besteigung des Montblanc (von einem jungen Engländer Sir Clissold, im Aug. d. J., leicht und glücklich in 54 Stunden von Chamouny aus. Von der höchsten Spitze, welche eine dreiseitige Platte bildet, wurden einige Gebirgsarten mitgebracht, worunter eine Masse von reiner Hornblende mit anhangendem Feldspath und k einen schwarzen Glasperlen, die wahrscheinlich durch den Blitz geschmolzen) 68. - Bericht von der diesjährigen Versammlung der Schweizerischen Naturforscher (Fortsetzung: Horner, Pictet und Trochsel übernehmen eine Vergleichang der Maasse und Gewichte in der Schweiz; eine Abhandlung von Glutz über die Wünschelruthe wird vorgelesen; Peschiers Analyse mehrerer Poligalearton; Venetz Preisschrift über die Gletscher; Pictet über natürliche Eiskeller) 75 bis 78.

Journal de Physique.

Jul. - Pajot des Charmes über Bleichen der Zucker (durch Kohlen, Sand, Chlorin) 5. - Boue's geognostische Uehersicht von Deutschland (Fortsetzung: das Todtliegende der Steinkohlensormation als steter Begleiter des Porphyra; ferner über die Kelkgebirge) 31. - Neues Thier aus der Classe der Echinodermen (Bonellia viridis und fuliginosa an den Küsten Sardiniens) von Rolando, Prof. der Anatomie zu Turin 49. - Dutrochet über die besondere Richtung gewisser Pflanzentheile (Drchungsversuche, wobei die Wurzeln stets das Centrum suchten; - . es wird hier darans eine Polarisation entgegengesetzter Pflanzentheile abgeleitet) 59. - Meteorol. Jul. 62. - St. Traill über die in Nordpolländern neuerlick entdeckten Mineralien (Trappgebirge, denen auf Faroë ähnlich. mit Zeolithen, Apophyllit, Stilbit u. s. w. suf Neusüdschott-/land) 64. - Eine anatomische Entdeckung von Dr. Gartner zu Kopenhagen 662 - Van der Heyden zu Lüttich über einige electromagnetische Versuche 68. - Zoologische Beobachtungen von Blainville 72.

Ann. de Chimie.

Aug. — Bericht über Fresnels Abhandlung über doppelte Lichtbrechung, von Fourier, Ampère und Arago (wonach in Krystallen mit 2 Axen kein Strahl nach dem gewöhnlichen Gesetze des Sinns gebrochen wird, und unter andern im Topas der Brechungswinkel veränderlich ist nach verschiedenen Richtungen. — Die ganzo Abhandlung soll im Recueil des sav. etr. erscheinen) 357. — Vergleichende Untersuchung mehrerer Manganerzo (aus den Ann, des Min. 344. — Wöhler zu Heidelberg über eine besondere Blausäure (aus Gilb. Ann.) 353. — Auszug aus Stromeyers Untersuchungen 1. B. (Arragonit, Magnesit, Pikropharmakolit, Vulpinit, Strontianit, Cölestin, Bleiglas, Eisenpecherz, Sphärosiderit, Spatheisenstein, Phosphors. Eisen, Sassolin, Apophyllit, Kieselspath, Aflophan, Dichroit, Fahlunit, Tafelspath, Pikrolith,

Journ: f. Chem. N. R. 6. Bd. 3. Heft. 25

Meionit, Sapphirin, Magnesiahydrat, Karpholit, Spodnmen, Budialit) 560. - Fresnel über doppelte Refraction des zusammengedrückten Glases (wovon die durch Brewster geseigte Farbung des polarisirten Lichts hier abhängt) 576. -Heinrich Rose zu Berlin über den einaxigen Glimmer (aus Gilberis Annalen) 383. - Fourier and Themard Bericht über Lemare's Calefactor (zusammengesetzt aus zwei concentrischen Gestilen, zwischen welchen die Flamme spielt) 3go, - Meteor zu Paris am 6. Aug. 8 1/4 Uhr Abends (beobachtet von Gay-Lussac, Berthier und Cauchy, anch geseben zu Caen, Havre, Mans, Cherbourg und Southampton, in beträchtlicher Höhe in ostwestlicher Richtung, 5 Minuten lang lebhast Funken wersend in einem langen Streisen, worans der hellere Kern oder Kopf ohne Laut und spuilos verschwand) 595. - Ampère über Bestimmung der Formel, welche die negenseitige Wirkung von zwei nuendlich kleinen Theilen voltaischer Leiter darstellt 39% - Vauquelin über eine natürliche Verbindung des Nickels mit Antimon (ans den Pyremien, - ein Nickelspielsglanzerz, dem von Stromeyer andlysirten abulich) 421. - Magnetische Wirkungen des glübenden Eisens und Stahls (Barlow's Versuche, mit der Berichtigung, dass keine Umkehrungen, sondern nur Abweichungen des Magnetismus durch Erhitzung bewirkt werden) 42-. -Riffault's Analysen des phosphorsauren und schweschlauren Ammoniak - Natrons (Bestätigung der Bestimmungen von Mitscherlich) 450. - Ure Fabrikation des Chlorinkalks (aus dem Quart. Journ. - neue Versuche von Welter werden angekündigt) 456. - Keate Analyse des Messings (durch Fällung des Kupfer vermittelst Eisen - aus den Ann. of Phil) 440 bis 415.

Sept. — John Tailor über die Behandlung der Zinnerse in Cornwall (übersetzt von Riffault aus den Annof Philos.) 5. — Amtlicher Bericht über einen Meteorfall in der Commune La Basse im Dep. der Vogesen am 13. Sept. um 7 Uhr Morg. (während eines ungewohnlich heltigen Gewitters. Der Stein, von der Größe einer Spfündigen Kanonenkugel, ist

mit metallischen Puncten und Eisenfäden durchdrungen, übrigens grau, von erdigem Bruch und mit schwarzer Rinde. fiel unter rasselndem Geräusch in der Richtung des Sturms von Südwest nach Nordost schief herab in einen Feldweg vor cinem Fuhrmann nieder) 17. - Laplace Zusatz zur Abhand-, lung über die Theorie der elastischen Flüssigkeiten (wie in festen Körpern die Attraction der Molecule, in den flüssigen die des Caloriques, und in den gassörmigen die Repulsion des letstern überwiegend sey, so dass sie dann den Gesetzen Mariotte's und Gay-Lussee's folgen) 22. - De la Rive d. j. von der Wirkung, welche der Erdball auf einen beweglichen Theil des Voltaischen Kreises ausübt (aus der Bibl. universelle) 24. - Braconnot zu Nancy über eine schöne grüne Farbe (dem Schweinfurter Grün ähnlich) 53. - Bemerkungen von Payen über Berthier's Anwendung des Bleivitriols aus Kattunfabriken (die Darstellung des Bleiweisses, daraus vermittelst kohlensaurem Ammoniaks, und andere Zersetzungen seyen weniger vortheilhaft als die unmittelhare Benutzung des Bleivitriols zur Farbe) 56. - Gay-Lussac über das Schweben der Wolken (erklärt durch Seisenblasen, welche in eingeschlossenen Zimmern niedersallen, aber im Freien durch den aussteigenden Luftzug ohngeachtet ihrer Schwere mechanisch gehoben werden) 59. - Palmseise zum Streichen scharser Instrumento (aus dem Quart. Journ.) 60. - Stodert und Faraday über Stahllegirungen (aus den Transact. philos.) 62. - K. Acad. (Doulcets Wasge; Fischer über fossile Kruster; Cagnard de Latour über die vereinte Wirkung der Compression und Wärme auf verschiedene Flüssigkeiten; Emy übor Wärmebewegung in festen Körpern, und über Electricität und Magnetismus; Gambey's Theodolit, Pouillet über die electromagnetischen Phänomene, Payen's Sicherheitsglocke bei Gährungen in verschlossenen Gefäsen; St. Hilaire's Bericht von seiner Reise nach Brasilien; Halloy's mineral. - Karte von Frankreich; Ampères neue electrom. Versuche; Van der Hayden über die Richtung der electromagnetischen Nadel; Lagerhielm über Ausströmen der Lust durch seine

Röhrchen! 74. - Gay-Lussac über die durch Verdampfnug erregte Kälte (mit der Wärme und Trockne der Lust in bestimmter Progression zunehmend; 82. - Robison über eine Indische Vergoldung (mit Zinussche; - a. d. Edinb. Journ.) 93. - Leslie über Erregung des Tons in Wasserstoffgas (aus dent Engl.) 97. - Schmitsons Reagens auf Arsenik und Quecksilber (aus den Ann. of Philos.) 97. - Fyfe's Alalyse des chinesischen Tutenag (aus dem Edinb. Journ.) 98. -Oersted über Compression des Wassers (aus den Ann. of Philos.) 99. - Lassaigne über brenzliche Citronsaure (aus dem Journ. de Pharm.) 100. - Preisfragen der K. Acad. zu Berlin 106. - Ellert's Preiszufgabe für Ackerbau 108. -Seebecks electromagnetischer Versuch mit erhitztem Antimon (aus den Ann. of Philos.) 109. - Bereitung des Lithions mach Arswedson (vergl. unser Journ. N. R. IV. 214) 110. -Widerruf der Angabe, dass Silbersalpeter durch Chlorin nicht gefället werde 110.

Journ. de Pharm.

Oct. - Morin, Apotheker zu Rouen, über die Frucht der Areca catechu (diese l'almfrucht enthält eine große Menge Gerbstoff) 449. - Botanische Neuigkeiten von Virey (vom Apotheker Lesson auf Seereisen gesammelt) 455. - Germain, Phaim. zu Fecamp, über Bereitung des Unguent. popul. 460, nebst Bemerkungen von Boullay 464. - Bougeret über einen bläulichen Zucker (der einen Rückstand von Smalte gab) 455. - Payen über Verhinderung des Kesselansatzes (durch Hineinwersen einiger Kartosselu in die Dampskessel) 467 - Analyse eines Glimmers mit Einer Achse doppelter Refraction, von Heinrich Rose in Berlin 470. - Richard Phillips über das Jamespulver (verschieden, aus 35 bis 38 Antimonsäure und 65 bis 62 phosphorsauren Kalk zusammengesetzt) 471. - Die Lancasterschen schwarzen Tropfen (Opium in Essigsäure aufgelöst) 471. - Bücher Payen et Chevallier Traité des réactifs; Flore de Virgile p. Fee; Virey de la puissance vitale) 472. - Caillot Bereitung des hy-

driodineauren Kali (durch Zersetsung des hydriodineauren Eieens vermittelst Kali) 473. - Faguer Extraction des Ricinusöls (durch Alkohol) 475. - Desfosses zu Besançon über Bestimmung der Hydrothionsäure in Wassern (durch Fällung mit Grünspan) 477. und Anatyse der Schweselwasser zu Guillon (welches in 6 Kilogrammen 1,52 Grm. Kochsalz 0927 Grm. kohlensauren Kalk und Talk enthält, und neben 100 Cubikcent. Kohlensäure 65 Hydrothion und 45 Stickgas giebt) 482. -Payen und Chevallier über die Blumenkronen der Malva sylvestris (als Farbe und als schr empfindliches Reagens auf Alcalien) 483. und über die Mahalebkirache 489. - Lassaigne über die brenzliche Citronsaure (welche weniger Sauerstoff als die Citronsäure, aber dennoch mit dieser gleiche Sättigungscapacität besitzt) 490. - Lodihert über den Spargel (die Beeren geben, so wie die Stachelbeeren, einen aromatischen Ligneur) 495.

Ann. de l'Industrie. 1822.

Jul — Verhandlungen des Gesundheitsraths zu Paris 5."
— Des croizilles über Weingehrung, insbesondere des Ciders (mit Anleitung zur guten Bereitung eines Birnweins) 84
bis 100. — Notizen (Hafer, der durch Rösten einen Vanillegeruch annimmt, als Köder für Fische u. s. w.)

Aug. — Bericht über den Ackerbau in Frankreich 119. — Die Vortheile des Gaslichts 154. — Belanger's Wollspinnmaschine 153. — Woisard über Benutzung der Temperaturveränderungen als einer bewegenden Kraft (in einem großen Ballon eingeschlossene Lust bewegt durch ihre tägliche Ausdehnung und Zusammenziehung eine Wassersäule und durch diese eine Maschine) 168. — Fischer, Obristlieutnant zu Schaffhausen, über Legirung des Stahls mit verschiedenen Metallen (besonders mit Silber; eine lehrreiche Fortsetzung der Stodartschen Versuche) 182. — Descroizilles Bereitung eines Aepsel- oder Birnweins (eingekochter Sast wird mit frischem in Gährung gesetzt) 190. — Benutzung des salssauren und schweselsauren Natrons zur Glassabrikation, von Le

Guay, Director der Spiegelfabrik zu St. Gobin (nach Gehlen und Westrumb) 192. — Parente 196. — Vorles. der Soc. d'Encouragement, und der Agricultursoc, 207. — Notizen (Hagelkar'e von Deutschland; Clinchamps Hyalograph; Lamberts Desinfecteur) 212. Bücher u. s. w.

London Journ. of Arts and Science.

Sept. — Christophers neue Anker 115. — Bills eiserne Kähne 117. — Tomlinsons Verbindung eiserner Balken 124. — Bartons Verzierung metallischer Gerärhe mit prismatischen Faiben (durch eingepreiste seine Linier) 125. — Harts Springsedern 126. — Ueber Jamiesons Celestial Atlas (bloß ein Abdruck von Flamsteed nach Fortin) 126. — Ueber Dampstete 152. — Treträder 142. — Eucher 150. — K. Soc. 156. — Edinb. Soc. 160. — Notizen (Creighton's Wasse; Oersteds Zeitschrift; Mohs Mineralogie u. s. w.) 162.

Oct. — Cochranes Lampe zum Brennen fester Feite (welche durch ein am Lichte herabiaufendes Stähchen erhitzt und geschmolzen werden) 169. — Gladstones Dampfhoot 175. — Gordons Boot 174. — Bills eiserne Mastin 179. — Thomsons Stahlfedern 181. — Motleys Lampe 18. — Faraday über Wirking des Seewassers auf die Dampfkessel (kupferne werden empfohlen 191. — Gaufs Heliotrop 198. — Maschine zum Gehen auf dem Wasser 199. — Erdbohrer auf Wasser 201. — Bücher (Carpannis Memoirs of henvennto Cellini) 201. — R. Soc. 207. — R. Phillips über Grünspan 210. — Oersted über Compression des Wassers 215. — Payen und Chevallier über Hopfen 215. — Leber Blausäure im Lorbeerkirschenol 218. — Patente 221. — Notizen (Clarke's Leben und hinterlassene Schriften) 224.

Nov. — Wass über Verhütung gistiger Dämpse aus Schmelzhütten (durch einen Thurm, worin die Rauchsänge sich vereinigen) 226. — Erards music. Instr. 250. — Couwel über Crotonol 256. — Yandle ya Ausziehung der Gallerte aus Knochen 'durch Dämpse) 236. — Postans Kochepparat (zum

Zusammenhalten der Hitze sind die Gefässe mit einem gemeinschaftlichen Mantel umgeben) 241. — Gordons Mantelkessel 245. — Barbe's Nachrichten aus Lapmark 249. — Luptons Mezzotinto 255. — M'Culloch über Erhaltung der Fische durch Zucker 256. — Bücher (Partington's Account of the Steam - Engine mit 13 Kupsertaseln). — Capt. Franklins Nordexpedition 269. — Score by über Grönland 272. — Notizen (über Stärke des Eisens; Mss. von Herculanum; Clissolds Besteigung des Montbland) 274.

Programme de la société hollandoise des sciences, à Harlem, pour l'année 1822.

La Sociéte des Sciences a tenu sa soixante-neuvième Assemblee anniversaire, le 18. Mai. Le President-Directeur, Mr. L. P. van Wickeroort Crommelin, invita Mr. le Secretaire à faire un rapport sur les pèces, que la Sociéte avoit reques depuis sa dernière séance du 19 Mai 1821, concernant.

Les sciences physiques.

Il parut par ce rapport:

I. Q l'on avoit reçu sur la question, par laquelle on avoit désiré: - "Un catalogue exact des mammiferes, des oiseaux et des amphibles, qui, n'étant par des espèces transportées d'ailleurs, se trouvent naturallement dans ces pays-ci, contenant leurs disferents noms dans disferentes parties de ce paya, et leurs caractères genériques et specifiques, decrits en peu de mots, suivant le système de Liune, avec l'indication d'une on de plusieurs des meilleures representations de chaque animal? " -question qui avoit été propose dans le programme de l'année 18.3 porr un temps illimité, une reponse en Hollandois, ayant pour devise: Turpe est in patriam perigrinari, et esse hospitem in iis rebus, quae ad patriam pertinent. On a jugé unanimement, que cette reponse, ayant pour pitre: Initia Faunae Belgicae, meritoit d'etre couronnée. A l'ouverture du biilet il parut, que les auteurs de cette pièce sont J. A. Bonnet, Professeur à Leide, et G. Olivier takeukerk.

II. Qu'on avoit reçu sur la question: - ,, La pratique de l'agriculture ayant prouvé, que, pendant le premier temps de la vegétation des blés et autres plantes cultivées, jusqu'à la floraison, la terre diminue à peine en fertilité, tandis qu'après la sinctification et pendant la maturation des graines, la même terre est considérablement épuisée et privée de sa fécondité, la Société demande: quelle est la cause de ce phénomène, et à quel point la solution de ce problème peut-elle fournir des règles à suivre, dans le perfectionnement de la culture des champs?" - deux réponses, dont A. en Hollandois à pour devise: Toutes les productions de la Nature sont grandes et belles etc.; et B. en Allemand: - Am lichten Tage etc. On a trouvé qu'aucune de ces réponses ne \ contenoit des recherches pour répandre plus de lumière sur co sujet, et on a résolu de continuer la question, pour un temps illimité.

III. Qu'on avoit reçu un supplément à la réponse sur la question: - ,, Qu'est ce que l'expérience a suffisamment prouvé, concernant la purification de l'eau corrompue et d'autres substances impures, au moyen du charbon de bois: jusqu'à quel point pent-on expliquer, par des principes de chimie, la manière dont elle se fait : et quels avantages ulterieurs peut-on en tirer?" — qui avoit été envoyée en 1813, sous la devise: Nihil majus quam populi salutem nec non sanitatem curare, et qui fut alors jugée avoir beaucoup de mérite, en la considérant comme un mémoire sur l'art de purifier les eaux impures par le charbon, tandis qu'il fut jugé en même temps que ce mémoire ne contenoit aucune réponse à la seconde partie de la question. Le dernier supplément en réponse à cette partie me fut point du tout jugé satissaisant. Mais le némoire reçu en 1815, ayant éte considéré comme ayant en soi-même beaucoup de mérite, quoiqu'il ne sût pas une réponse satisfaisante sur la question susdite, ou l'a jugé digne d'être imprimé et d'y attribuer une médaille d'or. A l'ouverture du bil-·let, il parut, que l'auteur de ce mémoire est P. A. Garros, Ingénieur à Paris.

Programm 1822.

IV. Qu'on avoit reçu sur la question: - "Jusqu'a quel point connoit-on, d'après des principes de physique et de chimie, les operations usitées pour la brasserie des différentes bières, et qu'y a-t-il à deduire de l'état actuel des connoissances sur se sujet, pour l'amélioration des bieres, ou pour les preparer avec plus de profit?" - une réponse, en François, ayant pour titre: Essai sur l'application des sciences physiques à l'art de faire la bière. - On a reconnu que ce memoire, cousideré en soi-même est bien écrit, mais qu'il ne peut pas être considéré comme une réponse sur cette question : parce que l'auteur ne s'est pas appliqué à deduire de l'état actuel de nos connoissances physiques et chimiques, ce qu'on pourra essayer pour améliorer les brasseries; et parce que ce que le mémoire contient se trouve dans plusieurs ouvrages ant les brasseries. On a résolu de réitérer la question, pour un temps illimité.

V. Qu'on avoit reçu sur la question: — "Quels moyens artificiels pourroit-on employer, pour améliorer les bras de mer au Texel, soit en genéral, soit spécialement près le Schulpengat, et les rendre plus profonds?" — une réponse, signee: Voor Vaderland en Koopvaardij, qui ne meritoit aucune considération. On a résolu de réipéter la question pour un temps illimité.

VI. Qu'on avoit reçu sur la question: — "Jusqu'à quel point la physiologie du corps humain donne-t-elle suffisamment des preuves, que le gaz oxygène est un des remèdes les plus efficaces pour secourir les noyés et les suffoques ou asphyxiés, et quels sont les moyens les plus convenables pour l'employer à cet effet de la manière la plus prompte et la plus sûre? " — deux réponses, dont A en Hollandois a pour devise: Die würksamste Luft etc., et B, en Allemand: — Ma s'altrui die de il respirar Natura etc. On a reconna le mérite du mémoire A., mais on a jugé en même temps qu'il pourre être corrigé et perfection, né à plusieurs égards. Pour cet effet en a résolu de prolonger le terme du concours jusqu'au : Janvier 1824, afin de donner à l'auteur le temps de readre sa réponse

plus satisfaisante en considérant les observations qu'on a faites sur ce mémoire, dont l'auteur pourra obtenir un extrait, en s'adressant anonymement au Sécrétaire de la Société. On doune en même temps aux autres savants l'occasion de concourir aussi.

La Société désire qu'on expose succinctement et qu'on examine, d'après l'état actuel des connoissances à cet égard, les moyens proposés successivement pour secourir les noyés, et qu'on tâche d'éclaireir, autant que possible, par des expériences ou des observations nouvelles, co qui est encore plus on moins douteux.

VII. Qu'on avoit reçu sur la question: — "Comme on a observé en plusieurs endroits, et qu'on peut observer encore, que diverses plantes, dont l'accroissement est rapide, produisent une espèce de tourbe, on désire de voir rassemblé et exposé, enceinctement et avec exactitude, tout ce qui a été décrit ou ce qui peut être observé à ce sujet, et qu'ensuite on discute, par des raisonnements, fondés sur ces observations, ce qu'on pour-roit pratiquer dans quelques tourbières, pour en favoriser l'accroissement?" — un écrit, qui fut jugé comme ne pouvant être consideré comme réponse. On a résolu de répéter la question, pour un temps illimité.

VIII. Qu'on avoit reçu sur la question: - Comme la nouvelle manière de distiller, que, depuis quelques années, on a pratiquée premièrement à Montpellier, et qui a été ensuite améliorée dans la France méridionale, procédé d'après lequel les liqueurs spiritueuses ne sont pas immédiatement exposées au feu, mais sont échaussées par la vapeur de l'eau bouillante, n'est pas seulement plus économique que la manière ordinaire, mais qu'elle a de plus cet avantage, que les liqueurs spiritueuses sont d'un goût plus par et plus agréable, et qu'il est par conséquent · à désirer, que cette manière puisse être introduite dans nos fabriques, la Société demande: "Quelle est le meilleur appareil pour tirer de cette manière, chez nous, avec le plus de profit, du grain, les liqueurs spiritueuses les plus pures, commo on les tire du vin en France?" - une réponse en Français. ayant pour devise: Natura creat, ars autem facit. On a reconnu dans ce mémoire une description exacte et une comremine an analysis of discount, John in he i radional many as a simple of a supplement of the property of the

II. Collin ratio own me a committe - In-i arm comme resseure concentant, que e le unigene relative e du mille de Levier et la fille dire entre et la fille di la fille as mert tille bits distillus. Et file norme in de distillusio pas suit. mercur er tillimente mer. da d'ier i manifestant il constitue de faire maye bu ausum übe. Com be berrungen bu das me ma erin alliemes. a menter miner ine- amerineer in beimin. Gabe-i. de siteratur fami a grader in der undpreue die meine de meiners de le gregarer. Income une m cermine que au ima. Le en pout-l. erre pierre a un tierre de perfection - austres - aries una des reggiornes, 🗻 igade en birald de nombour der invalger. 🙃 Cinn e ent in mittiene in je be meine en bintene faite fin ball. r en dire , -- una enduque en Barrennia adant donc namen: De au en den metann de fer ein gebrücknamme graftestible est la glas Cifficale. Ce le Bigt assuna amend miliment retigiornes. On a riving la ripiner la guirille. paur qu'un y enjantée avens le 2 du une l'és-

In faire execute the a freeze the In III in the entire the Inleading the fine and the common the common the expension of the entire the entire the Common the entire that the entire is a common the entire that the entire the entire that the entire that

The hours and animal of the property of describing the distance.

The first animal of the property of the property of the distance of the property of the distance of the property of the distance of the property of the prop

quelques cas, et lesquelles ayent indiqué en même temps ceux, où l'on doit éviter de prendre ou de détruire les taupes?"—
une reponse en Hollandois, ayant pour devise: den Koophandel te bevorderen etc. Cette reponse ne contenant
que ce qui est hien connu, on a résolu de répèter la question,
pour obtenir une réponse avant le 1 Janvier 1824.

XII. La Société n'ayant pas reçu de réponse sur la question No. II. du dernier Programme 1821, concernant les sumigations de Guyton, a résolu de répéter cette question ainsi, pour qu'on y réponde avant le premier Janvier 1824.

"Jusqu'à quel point est-il actuellement démontré, que los fumigations au moyen du gaz muriatique oxygène (chlorine) à la manière de Guyton, ont servi à prevenier la propagation des maladies contagieuses? Quelles sont les maladies contagieuses, dans lesquelles l'effet de ce gaz mérite d'être essayé? Qu'est-ce qu'on doit principalement observer dans ces expériences? Quelles précautions pourroit-on prendre, et quelles règles pourroit-on stâtuer pour introduire ces fumigations plus généralement et plus convenablement, dans les maisons, dans lesquelles commencent des maladies contagieuses, dont il est prouvé ou très vraisemblable, que la propagation pourra être prévenue, pourvu que ces fumigations ayent lieu a temps, qu'elles soient faites sans délai, et de la meilloure manière?"

On desire que, en répondant à cette question, il soit donné une énumération succincte des cas, dans lesquels les fumigations susdites, ont efficacement servi à empêcher différentes maladies contagieuses.

La Société a trouvé bon de répéter les cinq questions suivantes, auxquelles on n'a point répondu, et pour lesquelles le terme du concours est fixé.

Au 1 Janvier 1824.

I. "Que peut-on regarder comme bien prouvé à l'égard du suc gastrique du corps humain, et de son influence sur la digestion des aliments? son existence est-elle suffisamment prouvée par les expériences de Psallanzani et de Sonebier,

on est-elle devenue douteuse par les expériences de Montégre? qu'est-ce que l'anatomie comparative, et principalement l'enverture de l'estomac d'animana tués, soit à jeun, soit pen de temps après qu'ils ont pris de la nourriture, ont-elles demontré ou rendu vraisemblable à cet égard? Et au cas qu'on puisse regarder l'existence du sue gastrique dans le corpa hemain comme bien prouvée, qu'est-ce qu'on doit éviter alors, pour ne pas en affoiblir l'effet dans la digestion."

IL "Quelle est la cause par laquelle, de temps en temps, et particulierement dans l'année 1819, les huitres de quelques endroits sont devenues nuisibles à la san'é; ceci est-il occasionne par quelque petit vers, qui se trouve dans l'huitre? Si cula est, de quelle espèce est celui-ci, et où pent-on au mieux l'abserver dans l'huitre? Les huitres ne sont-elles sujettes à ceci que dans quelques temps de l'année, et y a-t-il des circonstances qui produisent cet inconvénient? Le venin des huitres a-t-il quelque analogie avec celui, qui rend, de temps en temps, les moules venimeuses ou nuisibles à la santé, et quels sont les caractères distinctifs de ces deux espèces de venins? Quelles sont les indispetions, occasionnées par l'usage de ces huitres ou moules venimenses, et quels sont les remèdes les plus propres à arrêter dans l'origine les progrès du mai, ou à le guérir?

lil. "A quoi doit-on attribuer la proprieté, que les chevrettes out quelquefois d'être pernicieuses à la sante? A quoi distingue-t-on les chevrettes envenimees? De quel genre sont les indispotions, que l'usage de ces chevrettes fait naître, et quels sont les remèdes propres à en arrêter les progrès on à les guérir? "

IV. "Comme on chanffe actuellement en Angleterre les grandes serres, d'une manière fort utile à la culture des plantes, au moyen de la vapeur d'eau bouillante, dirigue par des tuyaux, au lieu de se servir de poèles, ceci pourrait-il être imite avantageusement chez nous dans des serres moins étendues, et quels seroient l'appareil et la construction les plus convenables?"

der Societät zu Harlem.

V. "Quelle est la connoissance acquise concernant la nature, l'économie et la génération de ces petits insectes, qui font le plus de mal aux arbres et aux plantes, pue l'on cultive dans les serres chaudes, et quels moyens peut-on tirer ou indiquer de cette connoissance, pour prévenir ou pour diminuer, autant que ceci est praticable, la propagation de ces insectes et pour en délivrer au plutôt les plantes, qui en sont infectées? "

On désire qu'on réponde à cette question, non seulement théoriquement, mais d'une manière, fondée sur des expériences, en indiquant l'appareil et la construction, qu'ou a trouvés être ses plus propres pendant tout l'hyver; quel est le degré de chaleur, qu'on a entretenu et réglé, et quelle a été l'influence de ce genre de chaussage sur les plantes.

VI. "L'expérience a-t-elle suffisamment démontré, qu'il y a des espèces d'arbres où de plantes, surtout de celles qui sont des plus utiles, qui ne peuvent pas bien végéter, lorsqu'elles se trouvent les unes près des autres? Et, en ce cas-là, quelles sont les expériences qu'on pourrait en citer? Cette antipathie entre quelques espèces peut-elle, en quelque manieré, être expliquée par ce qu'on connoît de la nature de ces plantes? Quelles instructions utiles peuvent être tirées de ceci, pour la culture, des arbres et des plantes utiles?"

VII. "Quels sont les insectes les plus nuisibles pour les arbres et les arbrisseaux dans les sorèts? En quoi consistent les dommages et les maux qu'ils sont éprouver à ces végétaux. Quels sont les remèdes tirés de la connaissance de l'économie ou du genre de vie de ces insectes, qui sont sondés en même temps sur l'expérience, et qui sont propres à prévenir le dommage que ces insectes sont aux arbres ou à les en délivrer? "

Et les trois questions suivantes

Pour un temps illimité.

I. Comme le ferment humide de bière, qui étoit ci-devant un produit très important de nos brasseries, est actuellement, par disseries causes, moins en usage qu'auparavant, et qu'on y a substitué le ferment sec des sabriques de genièvre: la Societé demande: 1.) "Une comparaison, fondée sur des analyses chimiques, de la nature des ferments humides et secs, et
un expose de leurs qualités relatives. 2.) Qu'on indique les
moyens, par lesquels le ferment humide pourroit être délivré
de ce goût amer et désagréable, qui a son origine dans le houblon, dont on se sert dans les brasseries. 3.) Qu'on indique
les moyens, par lesquels on pourroit conserver le ferment humide, du moins pendant quelque temps, de manière qu'il ne
perdit pas la vertu d'exciter la fermentation, dans la pâte faite
de farine?"

II. "Jusqu'à quel point connoit-on la nature des différentes espèces d'insectes, qui sont très nuisibles aux objets d'histoire naturelle, lesquels on désire de conserver, comme aussi à la conservation des peaux velues d'animaux et ces lainages: et quels sont les moyens les plus efficaces de les garantir contre ces insectes ou de les en désivier?

III. ,, Quelles sont les causes principales de la degénération des plantes, qui font naître les variétés, et quelles instructions peut-on en déduire pour l'amélioration de la enture des plantes utiles?" — On désire que les causes, à indiquer par les auteurs, soient sondées sur des experiences et des observations.

La Société propose pour cette année les sept questions suivantes, pour qu'on y réponde.

Avant le 1 Janvier 1824.

L "Jusqu'à quel degré peut-on démontrer, par la nature des sois et des différentes couches, qui se succèdent, et que l'on a observée specialement dans les provinces septentrionales, que plusieurs provinces, ou quelques parties de celles-ci, se sont formées par des alluvions, et quelles sont les preuves que l'on trouve, dans la nature différente de ces couches et dans ce qui y a ête découvert, que ces couches ayant pris naissance à des époques fort différentes?"

On désire de voir les principales observations sur ce quiet

II. "Quelle est l'idée, la plus fondée, sur des observations, qu'on puisse se faire sur la formation des dunes sur les côtes maritimes de ce royaume, et quelles observations peut ou alléguer des changements qu'ont subi ces dunes, qui servent de digues contre la mer?"

dont elle a maintenant couronné les premiers commencements, qui contiennent une nomen clature de de mammifères, d'oiseaux et d'amphibies, soit completée par les autres classes d'animaux, propose: "Qu'on fasse une nomenclature exacte des poissons et des insectes indigènes de ces pays, et non de ceux, qui sont venus de quelques autres contrées, ou de ceux qui habitent la mer, à peu de distance de nos côtes, et qu'on y ajoute leurs dénominations différentes, dans diverses contrées des l'ays-bas, et les caractères génériques et spécifiques, autant que possible, selon le système de Linnée, toutefois en citant les systèmes plus récents. — On désire qu'on y réponde d'une manière concise, et qu'on indique une ou plusieurs des meilleures figures ou représentations de chaque animal."

La Société offre à celui, qui aura répondu d'une manière satisfaisante à cette question entière, sa medaille ordinaire et une gratification de f 150.—:—: elle accordera à une réponse satisfaisante, sur les poissons uniquement, la médaille ordinaire, sans récompense pécuniaire, et si celui, qui répondra à cette question, y pouvoit encore àjouter une nomenclature exacte des animaux des l'ays-bas, appartenant à la sixième et dernière classe de Linné, et que ce supplément remporte les sulfrages, on y accordera une seconde gratification de f 150:—;—

On desirerait que, en égard à la forme, cette continuation de la Fauna Belgica, tut conforme au commencement sus-dit qui, a remporte le pris et qui paroitra dans peu de mois.

"La Société promet en outre des prix à ceux, qui, après que la pièce courronnée aura paru, fourniront des observations intéressantes sur les auimaux des l'ays-bas, lesquels ne sont pas nommées dans cette pièce. Les récompenses seront proportionnees au degré d'importance. Quant aux observations moins intéressantes, relatives à la Fauna Bolgica, il en sera fait mention honorable."

Journ. f. Chem. N. R. S. Bd. 3, Heft.

Programm 1822.

392

IV. Vu que, depuis quelques années, on suppose avoir découvert plusieurs principes constituants dans quelques végétaux ou productions du règne végétal, ou demande: — "Qu'est-ce que les experiences réitérées ont fait voir incontestablement à cet egard? Comment se procure-t-on ces principes constituants et propres à ces productions, de la manière la plus sûre et la plus aimple, et, entant qu'on les a découvertes dans les médicaments, actuellement usités, quelle est l'utilité resultée de ces découvertes, sur l'art de guérir, et quels avantages peut-on encore en attendre par la suite?"

V., Quels sont les progrès qu'on a faits dans la connoisaance de la fermentation, par laquelle on produit l'acide végetal? Peut-on expliquer par-la les disserents procédés, qui sont en usage, pour obtenir les diverses sortes de vinaigre, y compris la nouvelle manière d'opérer, pratiquée premièrement en Allemagne dans la fabrication du vinaigre, par laquelle, en l'atténuant an moyen d'une égale quantité d'eau, et en y ajoutant quelque matière, en obtient de nouveau une double quantité de vinaigre de la même force? Quels sont les préceptes utiles qu'on peut tirer de ce qu'on en connoît pour l'amélioration des vinaigreries, qui existent chez nous?

VI. Comme l'ascension de l'air échausse dans les cheminées, par laquelle la summe est emportée, depend d'une cause physique bien connue, et qu'il paroit qu'on en pourroit déduire, de quelle manière les cheminées doivent être construites, asin que toute la sumée du seu ouvert ou des poèles sut emportée par l'air qui s'élève, on demande: — ,, une theorie claire, deduite de principes physiques et construée par des experiences sur la manière dont il conviendroit que, dans sous les cas, les cheminées sussent construites, et sur ce qu'il y aurait encore a observer, pour qu'on soit entièrement delivre de la sumée?

On désire que la théorie, qu'on exposera, soit, autant que possible, fondée sur des experiences bien confirmées, et qu'on en ait aussi derivé, quels sont les moyens les plus sûra et les plus simples, pour remedier aux desauts des cheminées, par lesquels celles-ci sument.

:

der Societät zu Harlem.

VII. Comme il est de la plus haute importance, pour les progrès de sciences physiques, que, dans chaque science, on distingue bien, ce que l'expérience, a sait connoître avec une certitude absolue, de ce que l'on suppose avec plus on moins de vraisemblance, la Société demande: 1), Une énumération concise de tous les phénomènes, bien connus, produits par la force magnetique?. - 2) Un discernement précis, qui fasse voir évid mment, quels phénomènes magnétiques peuvent être expliqués d'une maniere bien fondée, et quelles hypotheses, que l'on a imaginées, pour l'explication des phénomènes magnétiques, sont encore trop peu fondées, pour qu'on puisse s'y fier. -5) Les expériences électro-magnétiques d'Oersted, d'Ampère et d'autres, qui les ont réiterées et étendués, ont-elles détermine avec certitude quelque chose à ce sujet, ou y-a-t-il des raisons pour envisager les théories, avancées sur ces dernières expériences, comme doutenses encore ou non fondées?"

La Société a proposé, dans les années précédentes, les soize questions suivantes, dans les sciences physiques, pour qu'on y fasse réponse

Avant le 1 Janvier 1825.

I. "Jusqu'à quel point peut-on prouver par des observations fidèles, que les maladies, qui règnent dans les Pays-bas, ont changé de nature depuis un certain laps de temps, et quelles sont les causes physiques de ce changement, surtout par rapport à la manière de vivre et de se nourrir dans ce pays, laquelle es différente de celle d'autresois?"

II. "Quels sont les caractères certeins de la véritable épizoôtie, laquelle, il y a trente aus et au delà, a ravagé plusieurs
contrées septentriouales et aussi notre patrie? Y a-t-il des raisons suffisantes pour déterminer, que la dite maladie ne naît jumais saus contagion dans ces contrées? S'il en est ainsi : les
moyens employés dans les états voisins, pour prévenir l'introduction et le passage de cette contagion, sont-ils suffisants pour
fournir à cet égard une entière sécurité, ou, s'il reste encore,
quelque crainte de contagion pour mos contrées : que peut et

que doit-on conseiller dans ce cas-là, pour prévenir, autant que possible, tout danger de contagion?"

I'll., On demande un systeme complet et succinct des règles, suivant lesquelles les arbres fruitiers doivent êtré taillés dans les Pays-bas, sûn d'en augmenter et améliorer les fruits : et quels sont les principes physiques, sur lesquels ces règles sont fondées?

IV., Quel est dans ce pays l'état des prisons en général? quels sont les défauts qu'un examen physique pourroit y indiquer? et quels mayens pourroit-on employer, pour ameliorer le sort des prisonniers relativement à leur santé?"

V., Quels sont les moyens les plus faciles et les plus convenables à employer par les navigateurs, pour se préserver le plus : longtemps possible du danger de périr, en cas de manfrage, et pour augmenter par-là la possibilité d'être sauvés? y-a-t-il à cet effet un moyen plus convenable que le Scaphandre, décrit par M. de la Chapelle? et quelles mesures y auroit-il à prendre, pour faire adopter l'usage des meilleurs moyens, propres à retarder en tout cas, autant que possible, la submersion des mavigateurs?"

VI. "Quelles sont les altérations salutaires on nuisibles à la santé de l'homme, que les substances nonrissantes, soit animales on regétales, subissent, dans la composition de leurs parties constituantes, par l'action du sen; et quelles règles peut-on en déduire peur modifier la préparation de certains aliments, afin qu'ils soient le mieux adaptes à la plus grande nutrition et à la conservation de la santé de l'homme?"

VII. "Jusqu'à quel point connoît-on la nature et les propriétés de cette espèce de champignons, qui naissent sous les planchers de bois, surtout dans des appartements humides, qui . s'y multiplient très subitement, et causent, en peu de temps, la putréfaction du bois. Peut on déduire de la nature connue de cette plante, et de la manière dont elle accelère la putrefaction du bois, des moyens d'en prévenir la naissance, de l'extirper entièrement où elle a lieu, ou d'en diminuer au moins les effets pernicieux?⁵¹

VIII. , De quelle nature est la matière verte, qui se montre à la surface des eaux stagnantes, pendant un temps calme et

chaud, surtout en Juillet et Aût, et qui est connue sous le nom de Byssus flos aquae? Y-a-t-il des raisons de la regarder, enivant l'opinion la plus adoptée, pour un végétal cryptogame, ou est-elle d'une nature animale? Seroit-elle une production inorganique, prenant son origine dans l'union chemique de quelques principes, quand le degré de chaleur et d'autres circonstances sont favorables? Qu'est-ce que l'analyse chimique pourra démontrer à cet égard? Y-a-t-il quelque moyen de prévenir la production de cette matière dans l'eau, ou de la faire disparoître, en cas qu'elle fût nuisible à l'usage qu'on veut faira de l'eau, sur laquelle elle se trouve? Les eaux couvertes de cette matière, qui donne une odeur désagréable, ont-elles une influence nuisible sur la santé de l'homme; et s'il en est ainsi, que pourroit-on faire ou observer pour se garantir de cette influence?

IX. "Comment peut-on obtenir, le plus facilement, en quantité considérable, et bien purifié, ce principe de la chair des snimaux, (surtout de ceux qui servent à la nourriture de l'homme) auquel les chimistes ont donné actuellement le nom d'extractif? Ce principe est-il absolument de la même nature dans tous les animaux; est-il donc prouvé par là que c'est un principe reel et constant, et le goût particulier des bouillons de la chair des divers animaux doit-il être attribué à disserents principes ou particules accessoires? Dans quelle proportion à la gelatine trouve-t-on ce principe dans les bouillons susdits, surtout dans ceux de la chair des boeufs, en comparaison de celle des autres animaux? Y-a-t-il quelque raison de poser, ou y-a-t-il quelque expérience qui prouve, que la matière extractive ait, en certains cas, une vertu spécifique, on plus particulière pour la nutrition que la gélatine. Et, en ce cas là, dans quelles éspèces d'alfoiblissement du corps humain cet extrait merite-t-i qu'on en fasse l'essai, ou qu'on en recommande l'usage?"

X. Attendu que, pendant le cours des dernières années, plusieurs savants et entre autres Buttley (a), Real (b), Döbereiner, Rommershausen (c), Barry (d), ont proposé plusieurs manières de preparer les extraita, destinées à l'usage de la médecine, dans le but, de sonserver les mieux les vertus qu'on y attribue, la Société demande:

"Quelles est la meilleure manière de préparer les extraits, destinés a quelpues usage médical, et dans lesquels les propriétes et les vertus des plantes sont conservées autant que possible, et me subissent aucune altération? Entre les procédés des chimistes ci-dessus nômmés, lequel mérite d'ête préféré ici en général? Une manière encore plus propre ou plus avantageuse, peut-elle être imaginée? Faut-il rejeter entièrement le procédé usité jusqu'ici, on faut-il plutôt donner la préférence, tantôt a l'un, tantôt à l'autre, selon la nature différente des plantes? Dans le cas affirmatif, quels sont les principes fondamentaux et les règles, qui en dérivent, et d'après lesquelles un pharmacien, dans chaque cas indiqué, puisse déterminer la meilleure manière de préparer les extraits?"

- (a) Trommsdorf Journ. d. Pharm. XXV. B. 2. St. £.54.
- (b) Schweigers Journ. für Chemie, XV. 339. Gilbert's Annal. LXIV. 14.
- (c) Algemeene Konst- en Letterbode, 1820. N. 6 en 9.
- (d) Annals of Philosophy by T. Thomspon, XIV, 587 et Schweiggers Journal, XXVIII, 250.

XI. Comme l'usage des sangsues, qui donneut au sang des issues locales, a prévalu actuellement de plus en plus, pour guérir certaines maladies, et comme ces animaux ne se trouvent pas prêts partout et dans tous les temps, on demande: "L'instrument, pour suppléer au défaut des sangsues, inventé par le docteur Sarlandière, et nommé B dellomêtre, est-il porté au plus haut degré de perfection et d'utilité; quels en sont encore les défauts; comment pourrait-on les prévenir, ou comment pourroient-ils être évités, au moyen d'une meilleure construction? «

XII. "A quel degré la connoissance des principes constituants des substances, animales et régétales, est-elle éteudue par les expériences intéressantes de Braconnot, dans lesquelles, au moyen de l'acide sulfurique, ces substances sont converties en autres substances très différentes (e). Les résultats de ces expériences sont-ils entièrement confirmés par des expériences séltérées? Qu'est-ce que des experiences de ce genre sont voir an reste en les essayant sur d'autres substances, qu'on n'y a point eucore gammises? Et quels avantages pourroît-on tires **次第**(

d'une transmutation de cette nature, pour pouvoir se procurer des produits utiles?"

(e) Journal de Chimie et de Physique XII, 172 et XIII, 113. Schweiggers Journ. XXVII, 328 et XXIX, 343.

XIII., Vu que, depuis peu, on a appris par des expériences, que le seu et la slamme peuveut prendre un degré d'activité très considérable, au moyen d'un torrent de vapeur d'eau, appliqué d'une certaine manière, on démande, de quelle manière et dans quels cas on pourrait en tirer des essets avantageux, soit dans l'économie, soit dans les sabriques, et dans tous les cas ou il importe de donner plus d'activité au seu?"

Schweiggers Journal für Chémie, XXVIII, 299.

XIV. "Quelles sont les genres de fabriques, qui communiquent à l'atmosphère une qualité nuisible à la respiration de l'homme. Cet effet nuisible, que ces branches d'industrie produisent sur la santé de l'homme, est-il si considérable, qu'il exige quelque prévoyance? En ce cas-là, quelles sont les precautions à prendre dans l'établissement, ou dans l'état actuel de ces fabriques?

X^T. "Qu'est-ce que l'expérience nous à fait voir, relativement à la meilleure méthode de greller les arbres fruitiers? A quel point snit-on expliquer, par la physiologie des arbres, les dissérentes manières de gresser, et quelles conséquences peut-on en tirer pour réussir au mieux, dans cet art, sur tous les arbres fruitiers?"

La Société désire, par cette question, un traité, dans lequel, en evitant toute diffusion, la connaissance théorique et pratique de cet art soit exposee succinctement, mais toutefois d'une manière complète; elle désirerait aussi, que ce sujet fût enrichi, s'il est possible, d'observations nouvelles ou peu connucs.

La Société répête la question suivante, pour qu'on y réponde

Avant le 1 Janvier 1824.

I. "Quels ont été les évènements ou circonstances, qui, soit dans les siècles du moyen âge ou postérieurs, ont contribué à ce que plusieurs arbres et autres plantes utiles ont été transportés d'autres parties du monde en Europe, et qu'ils y sont cultivées?

La Société verra avec plaisir, que les auteurs abrègent leurs mémoires, autant qu'il leur sera possible, en retranchant tout ce

qui n'appartient pas essentiellement à la question. Elle desire, que tout ce qu'on lui offre, soit ecrit clairement et succinctement, et qu'on distingue bien ce qui est effectivement demontre de ce qui doit-être regarde comme hypothétique.

Aucun mémoire ne sera admis au concours, qui paroîtra evidemment être écrit de la main de l'auteur, et une médaille adjugee ne pourra même être délivrée, lorsqu'on découvrira la main de l'auteur dans le memoire juge digne d'etre couronne.

l'ous les membres ont la liberté de concourir, à condition que leurs memoires, comme aussi les billets qui renferment la devise, soient marques de la lettre L.

Les reponses peuvent être faites en Hollandois, en Français, en latin et en Allemand, mais nun en caract e Ademande; edes doivent être accompagness d'un bilist nament. que contienne le nom et l'auresse de l'auteur, et suvergent à Elemande, um, Socretaire perpetue ne la Societé.

La pra mestini è celui mia an japement de la Societa, more mentaronnem di l'auteur, more questions mentaronnem di-desaut, ma more di l'auteur, de la Societa de la Tocala de la Tocala more di more di l'auteur, de l'auteur, d'auteur, d'aute

and the second continues are supplied and price and price and the continues of the supplied of

eteorologischen Tagebuchs

V O M

Canonicus Heinr'ich

in

Regensburg.

November 1822.

Mo- nats-	Barometer.					
Tag.	Stunde	Maximum	Stunde	Minimum	Media	
1 25 4 5 6 7 8 9 10 11 12 15 14 15 16 17 8 19 20 21 22 25 24 25	11 A.	Maximum 27" 5,", 17 27 2, 95 27 2, 95 27 4, 55 27 2, 94 27 2, 94 27 3, 94 27 3, 50 27 6, 67 27 5, 50 27 6, 67 27 5, 50 27 1, 27 27 2, 51 27 2, 51 27 2, 51 27 2, 51 27 1, 83 27 1, 83 27 1, 15	4. 7 F. 4. 6 A. 5. 5 F. 4 A. 10 A. 10 A. 2. 4 A. 2. 4 A. 9 A. 5 A. 4 F.	27' 2''', 55 27' 1, 89 27' 2, 41 27' 5, 25 27' 5, 84 27' 5, 84 27' 1, 55 27' 1, 55 27' 1, 65 26 11, 14 27' 2, 05 27' 4, 65 26 11, 25 26 10, 84	37 2. 0. 1. 1. 5. 1. 0. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1.	
26 27 28 29 50 Im ganz. Monat	9 A. 5, 7 F. 9 F. 10 F. 9 A. d. 12. F.	27 0, 70 27 0, 80 27 0, 29 26 9, 56 26 9, 41	7 F. 4 A. 10 A. 5 F. 7, 9 F. d. 50. P.	26 10, 99 27 0, 10, 26 10, 06 26 8, 56 26 -7, 85	26 11, 27 0, 26 11, 26 9,	

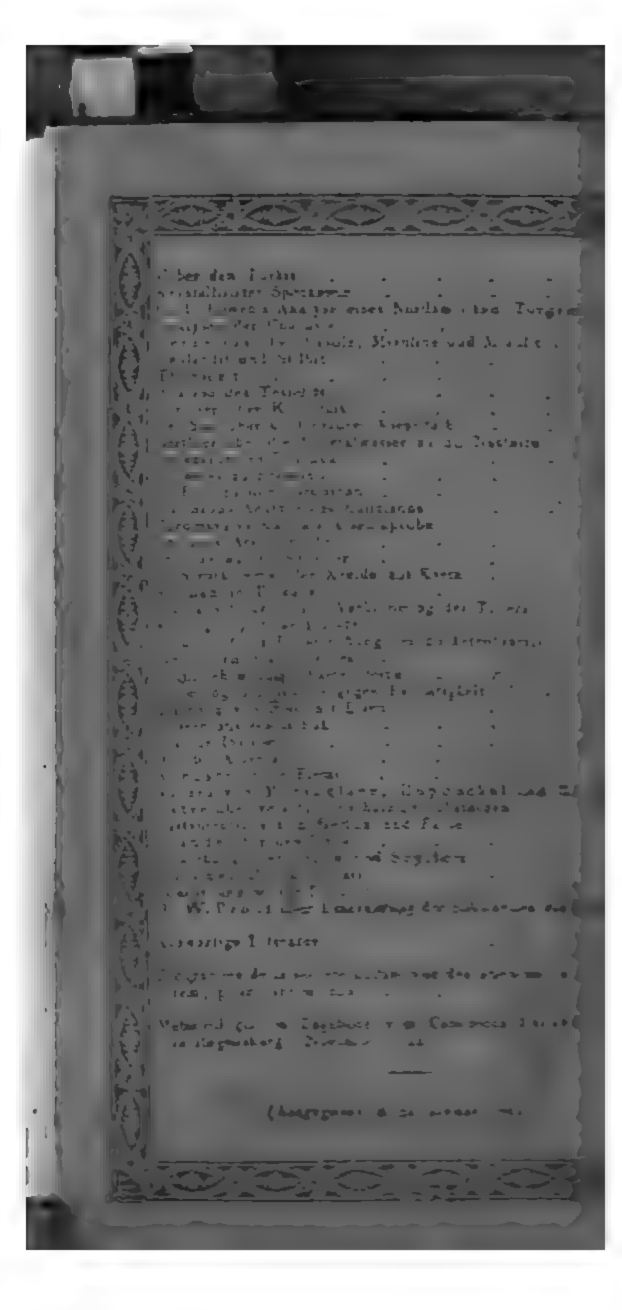
hermome	Hygrometer.		meter.	Winde		
- Mini-	Me- dium	Me-	Mi- nim	Me- dium	bei Tag.	bei Nacht
+ 0,7 1,0 0,5 1,2 5,2 2,0 1,7 2,5 2,0 2,4 0,0 2,4 0,7 1,2 0,3 0,4 0,4 0,4 0,4 0,4 0,4 0,4 0,4	4,45 4,21 5,70 6,15 5,00 5,20 5,14 5,50 6,46 2,45 2,45 2,63 3,48 4,05 2,75 5,50 0,16 1,58 3,48 4,95 2,11 1,56 3,16 5,57 4,28 5,57	678 685 480 665 690 650 650 650 669 7605 470 624 620 470 524 524 536 666 470 524 526 536 536 536 536 536 536 536 536 536 53	400 585 512 225 446 510 246 246 455 255 455 266 266 266 266 266 266 266 2	585, 7 540, 4 523, 7 272, 8 409, 8 564, 0 563, 7 503, 4 519, 5 503, 8 520, 0 5617, 6 561, 5 562, 0 563, 6 365, 6 365, 6 342, 5 342, 5 344, 5 353, 3 216, 2	SW. SO. 1 SSO. 1 SW. 1 NW. 4 SO. SW. 1 SO. 1 SO. 1 SO. 1 SO. 1 SO. 1 SO. 1 SO. 1 SO. 1 SO. 1 SW. 1 SO. 1 SW. 1	SO. 1 SW. 1 SO. SW. 1 W. 1 NW. SO. 1 SO. N. 2 N. 3 ONO 1 NO. SO. 1 SO. 1

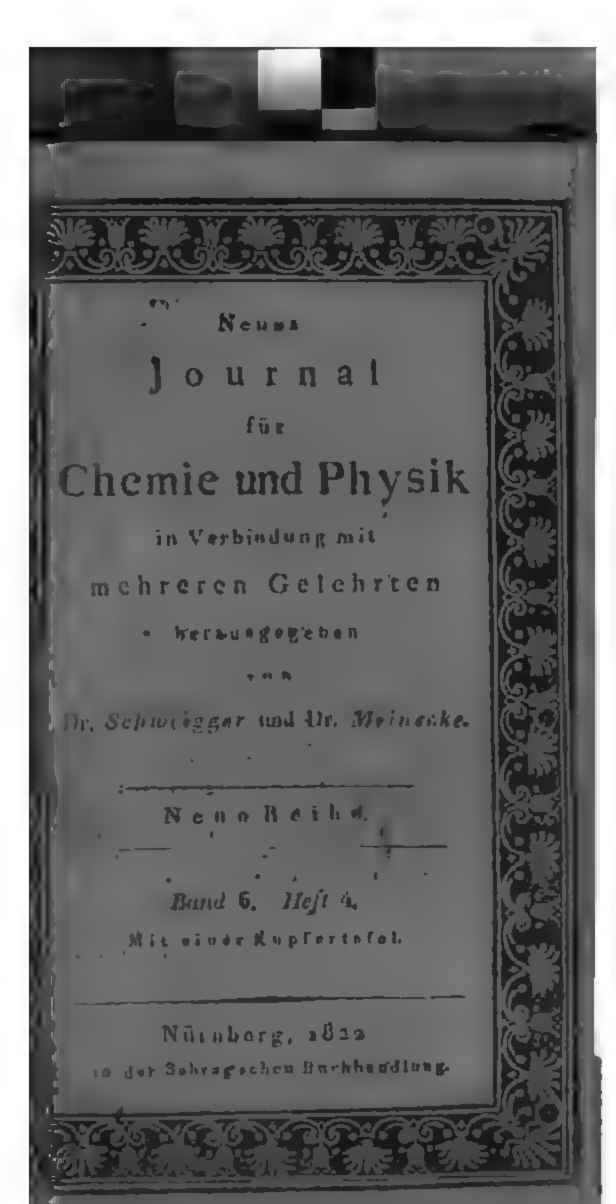
.

Monatetug.	11	Summari Uebers der Witteri		
8.	Vormittags.	Nachmittags	Nachts.	Heitere Tag
1. 2. 5. 4. 5.	Nebel, Schön. Nebel, Heiter. Nebel, Trüb.	Schön. Schön. Schön. Heiter. Nebel. Trüb. Vermischt.	Heiter. Verm. Heiter. Heiter. Nobel. Nebel. Trüb. Trüb.	Schöne Tage Verm. Tage Trübe Tage Windige Ta
6. 7. 8. 9. 10.	Nebel Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Regen.	Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb. Trüb. Regen. Nebel. Regen.	Heiter, Nebel. Nebel. Trub. Nebel. Trub. Trub. Trub. Regen. Wind.	Stürmische 7 Tage mit Ne — mit Re — mit Sch
11. 12. 15. 14.	Wind. Heiter. Heiter.	Verm. Wind. Heiter. Heiter, Wind. Trub. Schön. Vermischt.	Heiter. Wind. Heiter. Heiter. Trüb. Regen. Nebel. Trüb. Heiter.	Heitere Näch Schöne — Verm. — Trübe — Windige —
16. 17. 18. 19. 20.	Vermischt, Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Heiter.	Vermischt. Verm. Trüb. Regen. Schön. Verm. Schon. Trüb. Nebel.	Heiter. Trüb. Regen. Trüb. Nebel. Heiter. Heiter. Nebel. Trüb. Nebel.	Stürm, — Nächte mit N — mit H — mit S Betrag des
21. 22. 23. 24. 25.	Trüb. Nebel. Regen. Trüb. Nebel. Schön. Trüb. Nebel.	Trüb. Nebel. Trüb. Verm. Schön. Trüb. Nebel.	Trub. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Verm. Nebel. Trüb. Nebel.	12 Par. Lis Herrschende gans vorzü Mittlere Heit 4, 14.
27. 28.	Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Regen. Trüb. Regen.	Trüb. Nebel. Verm. Nebel. Trüb. Regen. Trüb. Regen.	Trüb. Nebel. Trüb.	Größtentheil: Stand der D Zahl der Be tungen 312

toboltsanzeige

1		
		leite
obre die Subsein - oder Korksaure. Von Dr.		
Brandes		30.5
Ober the Krystallisation des Schwefele aus dem		
schweiel rom Prof. Gustav Blachoff in Bonn		370
polysen des Indigs		#77
Ancho über Schröfolgehalt der Phansen		
pro Une uper Profiting der Blausinge		362
D'en fienetrung der schwefelsauern Blegs. Yo		
Suganor P. Berthier		257
🕵 L. Bengke über ein neues Bieleen 🗼 .		501
actions upor die Mangenoxydo		
praelins ubse den efilmentizemisa welfen Schwele		
gern-flung eines schönen Gruns, Von H. Bescon		
Burnelgins nut Rolfe von Kochsale und Glauberse		
furk innien der Jodius im Mineralwasier zu Salei	i in Pis-	
mont, nech Angelius		
qualy so eines Steines, welcher eich in der Harnrol	gra eines	
Debien gefanden hat; vom Hair. Wurzer in M		
achtrag über das sogonannte farbende Wosen der	Ortsee-	
Juli. Von C. H. Pfaff in Kiel		325
Deber die Verflusbiigung sogenannter feuerbeständi;	ger Salze	
South the Destribution. Von Prof. C. H. Pfuff's	a Wel	5ag
Das Occated selse Esperiment, die Compression d	ina Was-	
feers au seigen		Sõ2
21.		
Notizen und Auszuge.		
plactrochemische Vorsuche von Desprete		Sio
ingue Ourning durch einen Bilitestrahl		541
fierarmige Magaetnadela		
Bor Temperatur der Dampfe		343
Bodepunkte einiger gesättigten Salzauflörungen		-
Thomson liber Ethitzung bei Krystallisationen		_
erbenverwandlung der Rubine durch Hitze		313
Cobe ubar Bennetnes aptrection Mineraley etem		-
Fin atter Mateurfall		344
Cote Otalenn ale Augere ,		-
Heenglang and Heatslive		14.4





An die Correspondenten.

Da dieses Jahrhuch manmehr, vom achten Dan in, in Halle unter den Augen der Redaction deuckt wird, so werden diejenigen, welche his je noch ihre Beitroze durch die Verlagshandlung an Red, gelingen ließen, ersutht, dieselben geradezu den Prof. Sehweigger nach Halle einzwenden.

In der Verlagehandlung hat so eben die Press verlassen:

Guibourt, N. J. B. G., pharmaceutisch Waarenkunde. Aus dem Franzos, übersch von Ir. G. W. Bischoff. Erster Theil. 3- 2 T.

Repertorium für die Pharmatie, berausgegeben ; Dr. Buchner u. Kastner. Band AV. Heft z.

Inhalt. I. 1) Pober wittenenhaftliche Ausbildung jurichtenenten, und über eine phermacentriche Lehransteil Jenn, som Dr. Guch et ein, dassibet. 2.) Vebes die Andregstabilischer Sahitanenn; von Bunny. 3.) Etwas über Bereitung der Schwefelmare; vom Dr. Liebig.

II. 1.) Noue Methode, the Mange der Hydrothionium Schweleinsmern zu bestimmen; von Desformen 2.) II der Bereiting des andweseisenren Chimies; von Armand. Bewertungen über die lodialbe nach Gallard und Murich) Merkwurdiger Fali einer durch Klober geheilten Vergilderik Antenblimmet; nach Taddel. 1.) Laber des Opimie einige narhatische Antersche, nach Robiquet, Carentus A. 6.) Tincine und Oel von Crotun Tigliem; von Namer, Die Figurent der Sigman der milden Pappel als hem von Papan nach Chanallier. 6.) Laber des Pappellers.

Ueber den Transversalmagnetismus, in seiner Beziehung zu den elektrisch-magnetischen Erscheinungen.

Mit der Kupfertasel L

V o n

J. J. Prechtl,

K. K. Regierungsrath und Direktor des K. K. polytechnischent Instituts in Wien.

er Magnetismus, welcher von der Elektricität hervorgebracht wird, ist von derselben Natur, als der gewöhnliche Magnetismus. Die anscheinend anomalen Erscheinungen des elektrischen Magnetismus müssen sich also in den Erscheinungen des durch die Wirkung der Erde oder die gewohnliche Magnetisirung erregten Magnetismus wieder finden, und diese Erscheinungen müssen zugleich die Erklärung jeuer des elektrischen Magnetismus enthalten. Von diesem Grundsatze bin ich ausgegangen, als ich meine Untersuchungen über die Transversalmagnetisirung unternahm, deren Grunderscheinungen bisher noch un-Ich habe zugleich in diesen Erscheibekannt waren. nungen des Transversalmagnetismus die Erklärung uer physischen Beschassenheit des elektrisch - magnetischen Verbindungsdrahtes aufgestellt. Da

Journ, f. Chem. N. R. 6. Bd. 4. Heft.

Entdeckung gegenwärtig von den Physikern gewürdigt zu werden anfängt, so will ich zur Erleichterung der Uebersicht hier ganz kurz diejenigen Thatsachen zusammenstellen, welche ich bei diesen Untersuchungen allmalig aufgefunden, und zwar schon gröstentheils in den Annalen der Physik des Herrn Prof. Gilbert (1. und 6. Heft 1821) bekannt gemacht habe, denen ich hier jedoch eine mehr systematische Ordnung gebe, und zugleich einige neue Bemerkungen und Béobachtungen hinzufüge.

Erstens. Wenn man einen geradlinigen Eisendraht annimmt, und das eine Ende desselhen einem magnetischen Pole gegenüber halt; so wird er, wie bekannt, magnetisirt, oder seine beiden Enden hilder magnetische Pole von einer gewissen Intensität. Unter gleichen Umständen ist die Intensität dieser Polarisirung größer in einem vollig geraden Drahte als in einem solchen, der in seiner Lange mit Winkeln und Ungleichheiten versehen ist.

Zweitens. Richtet man einen Eisendraht dere gestalt zu, dass seine beiden Enden durch Zusammenschweißen im Feuer sest miteinander verbunder werden, und magnetisirt man denselben auf die nachsolgende Art: so erhält man einen Magnetohne Ende, der in sich selbst zurückgeht, und au dessen Peripherie die heteronomen Pole abwechseln auseinander solgen.

Drittens. Giebt man einem solchen Eisendraht die kreisrunde Form so genau wie möglich, un hangt man ihn vertikal auf; so findet man, in dem man ihn mittelst einer sehr kleinen Magnet nadel *) untersucht, dass sein unterer Theil den Nordpol, der obere aber den Südpol angenommen hat. Berührt man irgend einen Punkt eines solchen kreissormigen Ringes einige Zeit mit einem Pole eines Magneteu; so findet man gleichfalls, dass dieser Ring dergestalt magnetisirt ist, dass seine Peripherie zwei ungleichnamige Pole, die sich nach dem Durchmesser entgegengesetzt sind. darstellt, wie man in der Fig. 1. sieht. In den Punkten ist ist Indifferenz. Zuweilen geschieht es, dass die ungleichen namigen Pole sich von 90° zu 90° sestsetzen. Dann liegen die Indissernzpunkte in iiii Fig. 2. auf Tas. I.

Viertens. Wenn ein Magnet ohne Ende in einer viereckigen Form gebogen wird, wie Fig. 5, und man magnetisirt ihn, indem man die heteronomen Pole eines Magneten an zwei Winkel desselben, a und b, ansetzt; so sind dadurch alle vier Winkel in der Art magnetisirt, dass die heteronomen Pole ahwechselnd auseinander solgen, wie man in Fig. 5. sieht. Ist der Magnet, den man zum Magnetisiren braucht, stark genug, und der Eisendraht sehr weich und gleich; so tritt diese magnetische Disposition schon dann ein, wenn auch nur Ein Winkel des Magnets ohne Ende durch einen magnetischen Polberührt wird, z. B. der Winkel b.

balben Zolles bis zu dem achten Thèile eines Zolles ein sehr empfindliches Magnetometer auch für sehr schwache Magnetismen, deren Pole sehr nahe liegen, sind, und jeden andern Apparat ersetzen.

die Form eines Achteckes, wie in Fig. 4, und ver fährt man wie vorher, d. h. setzt man die ungleich namigen Pole eines Magneten an die beiden Winke a, b; so erfolgt dieselbe magnetische Disposition wie vorher, nämlich an den Winkeln folgen die ungleichnamigen Pole abwechselnd aufeinander, ode auf jeden Nordpol folgt ein Südpol und umgekehrt Dieses ist der Fall bei jedem Polygone. Wenn mai in der Fig. 4. diese magnetische Disposition durch die Lagen von Magnetnadeln bezeichnet; so sieht man daß die Halfte dieser Nadeln ihre Richtung nach Rechts, und die andere Halfte ihre Richtung nach Links hat.

Diese Thatsachen beweisen, dass die magnetische Polarisirung eine Tendenz besitzt, sich in der gerader Linie zu etabliren; und man sieht, dass beim vieleckigen Magnete ohne Ende eine einzige magnetische Impulsion auf eineu einzigen Punkt seiner l'eripherichinreicht, um eine Menge ungleichnamiger Polehervorzubringen, welche abwechselnd auseinander folgen.

Sechstens. Die in Fig. 4. angedeutete Disposition der Magnetnadeln bezeichnet die Elementarwirkung einer jeden Seite des Polygons, indem diese Seite einen Linearmagneten vorstellt. Unterdessen kant diese Elementarwirkung nur dann beobachtet werden wenn die Seiten des Polygons eine bemerkbare Länge haben, so daß eine sehr kleine Magnetnadel nach der Wirkung der getrennten Pole einer Seite solgen kann Nehmen wir an, 1) diese Linearmagneten, welche die Seiten des Polygons bilden, seyen sehr klein

welches der Fall soyn wird, wenn der Durchmesser des Polygons sehr klein ist, oder wenn die Zahl seiner Seiten sehr groß ist, oder, was auf Eins hinausläust, wenn das Polygon von einem endlichen Durchmesser ein Kreis wird; 2) oder dass die Lange der Magnetnadel, welche zur Untersuchung dient, in Beziehung auf die Länge einer Seite des Polygons sehr groß sey: dann kann diese Elementarwirkung der Seiten des Polygons nicht mehr beobachtet werden, sondern es tritt nunmehr auf die Nadel die kombinirte Wirkung aller Polaritaten ein, welche auf jenen Seiten des Polygons vertheilt sind, die über dem mit der Nadel parallelen Durchmesser desselben liegen. Durch diese kombinirte Wirkung zeigt die Nadel eine scheinbare Disposition- der Polaritäten in dem Magnet ohne Ende.

Es findet dieses ganz auf dieselhe Weise Statt, wenn man eine Reihe Magnete mit ihren ungleichnamigen Polen aneinander legt, wie Fig. 7. dieses vorstellt. Diese Magnete liegen einer an dem andern so, dass die heteronomen Pole sich berühren und nach der Länge ab abwechselnd aufeinander folgen. Untersucht man dieses magnetische System mittelst einer sehr kleinen Magnetnadel, so wird man alle einzelnen Elementarwirkungen beobachten, wie dieses in der Figur vorgestellt ist. Weudet man aber eine Magnetnadel an, deren Länge der Länge ab gleich ist, oder sie übertrifft; so nimmt diese Nadel eine konstante Richtung an, welche durch die kombinirte Wirkung aller Pole sollicitirt, und durch die Beschaffenheit der beiden äussersten Pole dieses magnetischen Systems bestimmt ist. Diese durch die

Nadel mn angezeigte magnetische Disposition ist jedoch nur scheinbar, und man würde irren, wenn man daraus schließen wollte, daß das System ab ein gewöhnlicher Magnet sey mit den beiden Polen am Ende und dem Indifferenzprodukte in der Mitte. Nehmen wir an, die Linie ah sey sehr klein, dann wird es unmöglich, die partiellen Wirkungen zu beobachten, und man muß sich mit der Beobachtung der Gesammt- oder scheinbaren Wirkung begnügen.

Siebentens. Man sieht nun leicht, wie sich der vieleckige Magnet ohne Ende in Beziehung auf die Disposition der Magnetnadel rings um seine Peripherie für den Fall verhalten müsse, als die Lange der Seiten des Polygons im Verhältniss der Länge der Untersuchungsnadel sehr klein wird. In der Fig. 5. wird die Nadel m n durch die Pole NS NS = NS, die Nadel op durch die Pole NS NS = NS, die Nadel qr durch die Pole NS NS = NS, die Nadel st durch die Pole NS NS = NS sollicitirt. Die Magnetnadel behält daher immer dieselbe Richtung rings um die Peripherie des Polygons, was immer auch dann der Fall seyn wird, wenn das Polygon eine unendliche Zahl von Seiten hat, oder ein Kreis ist, wie in Fig. 6, so dass es hiernach scheint, als würde die Magnetnadel durch eine rings um die Peripherie nach einer Richtung gehenden Strömung getrieben.

Achtens Eine Reihe von Magneten ohne Ende auf derselben Axe senkrecht bildet den Transversalmagneten, d. i. in dem Transversalmagneten ist jede auf seine Axe senkrechte Durchschnittssläche ein Magnet ohne Ende. Der Transversalmagnet hat da-

her an seinen Enden keine Pole, aber die ungleichnamigen Pole folgen auf der Peripherie seiner Querschnitte abwechselnd auseinander. Ich habe in einem eigenen Aussatze in Gilberts Annalen der Physik gezeigt, dass, wenn man einen Cylinder mit Eisendraht spiralformig umwickelt, und diesen hohlen Cylinder in der Art magnetisirt, dass man'den einen Pol eines Magneten in der Richtung seiner Axe auf demselben fortführt, dieser Cylinder ein Transversalmagnet wird, dessen eine Langenseite den Nordpol, die entgegengesetzte den Südpol darstellt. Diese Erscheinung beruht auf der oben (3) erklärten Thatsache. Ich habe ferner gezeigt, dass man gleichsalls eine solide Eisenstange transversal magnetisiren kann, indem man auf zwei entgegengesetzten Seiten seiner Lange zwei gleichnamige magnetische Pole in der Ebene der Axe hinführt. Indem man auf diese Art eine z. B. vierkantige Eisenstange behandelt, so zeigen ihre vier Kanten nach der ganzen Lange die im vorigen für den viereckigen Magneten ohne Ende angegehene magnetische Disposition, nämlich, eine Kante zeigtenach ihrer ganzen Länge den Nordpol, die nächstsolgende den Südpol, die dritte den Nordpol, die vierte den Südpol, und die beiden Enden , geben kein Zeichen einer relativen Polarität.

Auf einer cylindrischen Stahlstange habe ich auf ahnliche Weise die magnetischen Dispositionen so vertheilt, dass die eine Halste derselben den Longitudinalmagnetismus, die andere aber den Transversalmagnetismus darstellt. Das eine der beiden Enden hat den Nordpol, und dieser Magnetismus vermindert sich bis zur Mitte, wo er indifferent wird: von

hier an ist der Transversalmagnetismus über die Peripherie der anderen Halfte verbreitet. Hier halten sich also beide Magnetismen wechselseitig das Gleichgewicht.

Wenn wir diese Thatsachen auf die magnetischen Erscheinungen des elektrischen Schließungsdrahtes anwenden; so finden wir hier alle Eigenschaften wieder, welche dem Trausversalmagnetismus zugehören. Ist der Schließungsdraht prismatisch, z. B. vier – oder sechskantig; so finden wir in demselben genau dieselben magnetischen Dispositionen, wie hei den Transversalmagneten von der nämlichen Gestalt. Hat der Schließungsdraht die cylindrische Form, so ist seine magnetische Disposition dieselbe, wie sie nach den Eigenschaften des Transversalmagnetismus seyn muß: jedoch ist diese Disposition nur scheinbar, und folglich komplicirt der cylindrische Schließungsdraht die Phänomene, wie schon Herr Berzelins bemerkt hat.

Diese Eigenschaften des Transversalmagnetismus, auf die bisher aufgezählten Thatsachen gegründet, erklären nicht nur ohne Schwierigkeit und ohne dass man nothig hat, zu irgend einer Hypothese von elektrischen Strömen oder von gewissen Eigenschaften dieser Ströme seine Zuslucht zu nehmen, alle in dem Schließungsdrathe beobachteten magnetischen Erscheinungen, sondern man kann nach denselben alles dasjenige voraussagen, was durch abgeänderte Versuche mit jenem Schließungsdrahte erfolgen kann.

Der Unterschied, welcher zwischen den gewöhnlichen Transversalmagneten und der magnetischen Transversaltadung des elektrischen Schließungsdrathes

über den Transversalmagnetismus.

Statt sindet, ist in der Natur der Wirkung der elektrischen Saule oder Kette gegründet. Diese Saule oder irgend eine andere elektrische Quelle giebt nicht blos einen einsachen und bestimmten Impuls, wie dieses hei der Wirkung des Magneten oder hei der Wirkung einer elektrisch geladenen Glasplatte der Fall ist; sondern die Saule erzeugt und erneuert diese Impulse in jedem Augenblicke, so dass die Wirkung derselben sich offenbart, wenn gleich in jedem Augenblicke Neutralisation der Elektricität oder Vernichtung des elektrischen Effektes Statt sindet. Dieser Eigenschaft muß man den Grund zuschreiben, warum die Säule auch solche Metalle magnetisirt, welche auf einen bemerkbaren Grad durch den Magneten nicht magnetisirt werden: denn obgleich diese Metalle nicht die Kraft besitzen, die magnetische Ladung lang an sich zu halten, und obgleich sie mehr oder weniger in jedem Augenblicke die Neutralisirung der mitgetheilten Elektricitäten möglich machen; so müssen doch durch die Wirkung der Saule auch diese Metalle die transversale oder magnetische Ladung zeigen, weil durch die Wirkung der Säule die elektrische Tension immer in jedem Augenblicke neu hergestellt wird. Eben so verhält es sich bei dem elektrischen Funken, welcher durch die Elektrisirmaschine erzeugt wird; denn der elektrische Funke selbst ist auch nichts anders, als ein durch die Lust gebildeter, transversal geladener Schliessungsleiter, wie dieses durch die Versuche des Herrn Davy über die magnetisirenden Eigenschaften des elektrischen Funkens'bewiesen wird *).

^{*)} Ein anderer Gesichtspunkt schoint sieh darzubieten, nach-

Prechtl

Nach allem dem reducirt sich die Untersuchung über die Erscheinungen des elektrischen Schließungsdrahtes auf die einfache Frage: Warum und unter welchen Umständen wird ein zwischen zwei elektrischen Polen besindlicher Leiter transversal-elektrisch geladen? Die Beantwortung dieser Frage hangt im Allgemeinen mit der Theorie der Elektricität zusammen, und es ist noch zu bezweiseln, ob sie nach der gegenwärtig vorhandenen Menge von Ersahrungen ausgelöst werden könne.

Die Eigenschasten der elektrischen Transversalladung bilden einen neuen Zweig der elektrischen Theorie. Aus den bisherigen Thatsachen ergiebt sich von selbst das Resultat:

dass jede elektrische Transversalladung magnetisch ist.

. Schweigger.

dem von mir gezeigt wurde, dass selbst der in Torricellischer Leere überschlagende Batteriesunke magnetische Krast hat, solglich das elektrische Feuer an sich, ohne Beziehung aus irgend einen Leiter, magnetisch ist, und zwar gans natürlich um so mehr, je mehr es angehäust (s. diese Zeitschrist B. III. S. 21 und 25). — Immerhin bleibt jedoch die Anzicht eines Transversalmagnetismus sehr bequem, wo von Durch schnitten der Leiter die Rede, und ich habe sie darum schon gleich ansänglich benützt, um die Wirkung meiner elektromagnetischen Multiplikatoren zu erläutern (s. B. 1. S. 10 etc. etc. und B. III. S. 10 dieser Zeitschrist). Jegliches Missverständniss zu vermeiden, wäre der Ausdruck tangentieller Transversalmagnetismus zu empsehlen.



über den Transversalmagnetismus. 400

Der Grund davon liegt wahrscheinlich darin, daß bei der elektrischen Transversalladung die elektrischen Pole unendlich nahe liegen, und daher im Verhältnifee dieser Näherung ihre Tensionen erhöhet sind. Nehmen wir an, dass zwei schwache elektrische Pole von der Intensität = i im Stande seyen die elektrische Longitudinalladung einem Metallsaden von 100 Fuß Länge und dem tausendsten Theile eines Zolles Dicke zu ertheilen, und dass diese Longitudinalladung nur in die elektrische Transversalladung sich verwandle; so wird dann die Intensität der Pole an der Peripherie des Fadens == 1200000 i. Da zwei sehr schwache elektrische Pole einen noch bedeutend langeren Metalldraht elektrisch zu laden im Stande sind; so folgt daraus, dass die elektrische Spannung der Pole in dem Schliefsungsdrahte sehr groß gegen die gewöhnlichen elektrischen Spannungen seyn müße. gegen welche Letzteren die Lust noch ihre nichtleitende Eigenschaft beibehält, obgleich diese mit der Größe der Spannung sich vermindert. Daraus erklart sich auch, warum die Intensität der Wirkung des Schließungsdrahtes in der Säule mit dem Durchmesser desselben abnimmt, und bei einer sehr grossen Vermehrung der Oberstäche endlich ganz verschwindet. Diese große elektrische Spannung der Transversalladung ist es auch, welche die Metalle glübend macht, schmilzt und verflüchtiget.

Diese anhaltend erneuerte relativ unendlich große elektrische Spannung, welche in der Transversalladung Statt findet, ist nun magnetisch: denn eine Elektricität von so beträchtlicher Spannung, daß sie alle Nichtleiter zu Leiter macht, und bloß einige

410 Prechtl über den Tranversalmagnet.

Zustandes ihrer Kohäsion für dieselbe Nichtleiter bleiben (Eisen, Kobalt, Nickel etc.), — eine solebe Elektricität kann nichts anders seyn, als Magnetismus, wie ich bereits in einem Aussatze in Herra Gilberts Annalen 1. Hest 1821, gesagt habe. Ware die Lust kein Nichtleiter für die Elektricität, so würden wir die gewöhnliche Elektricität gar nicht, sondern nur den Magnetismus kennen.

Gay-Lussac über Erkältung durch Verdampfung des Wassers in trockner Lust bei verschiedenen Temperaturen und unter bestimmten Druck *).

Ich hestimmte die Erkältung dadurch, das ich trockne Lust auf einen mit nassem Batist umgebenen Quecksilberthermometer leitete. Die aus einem Glasbehalter unter gleichbleibendem Druck austretende Lust strömte zuerst durch eine mit Calciumchlorid angefüllte Röhre, trat daraus in eine andere Röhre, worin sich ein Thermometer zur Bestimmung der Temperatur und fünf Centimeter weiter das angefeuchtete Thermometer besand, und verbreitete sich zuletzt frei in die Atmosphäre ohne Veränderung des Drucks. Um das Thermometer schneller zum festen Stande zu bringen, erkaltete ich es vorher ein wenig bis unter den bestimmten Grad der Temperatur und brachte es dann in den Apparat. Die Resultate der Versuche liesert nachfolgende Tabelle, worin die erste Spalte die Temperatur der ausgetrockneten Lust bei gleichbleibendem Lustdruck von 0,76 Met. und die zweite das dadurch hervorgebrachte Sinken

^{*)} Aus den Ann. de Chimie XXI. 88.

Gay-Lussac

des Thermometers unter die Lusttemperatur in Ce Graden anzeigt.

Temperatur des Lufustroms	Erkiltung
o ^z	5,° 82
3	6, 09
3 5	6, 5-
5	6, 66
4	6, 56
5	7, 27
6	7, 5g
7	~, 9 2
8	8, 26
9	8, 6ı
10	8, 97
21	9, 37
12	9, 70
15	10, 07
14	10, 44
15	10, 82
16	11, 20
17	11, 58
18	11, 96
19	12, 54
20	12, 75
21	15, 12
32	13, 51
23	15, 90
24	14, 50
25	14, 70

über Kälte durch Verdampfung.

Die Erkältungen fanden, wie bemerkt, unter eichbleihendem Lustdruck, nämlich bei 0", 76 statt. i aber die aus der Lust abgegebene Wärme wähid der Verdunstung offenbar von der Dichtigkeit ser Lust abhängt, so muss unter übrigens gleichen nständen die hervorgebrachte Kälte sich in dem rhältnisse der verminderten Dichtigkeit vermehren, e dies auch aus solgenden vorläusigen Versuchen mlich nahe hervorgeht.

Als nämlich der Druck 65 Centimeter betrug, d die Temperatur der Lust 120,5, so stieg die Erltung auf 10°.5; ein anderer Versuch bei gleicher isttemperatur aber bei nur 50 Cent. Druck gab 120,0

iken des Thermometers.

Hiebei habe ich immer eine vollkommen geocknete Lust vorausgesetzt: wenn man sie aber in m gewohnlichen hygrometrischen Zustande nimmt, kann die Erkältung durch Verdunstung nicht so trächtlich seyn, sie muss sogar Null werden, sobald e Lust schop mit Feuchtigkeit gesälligt ist *).

^{*)} Folgen hierauf einige Betrachtungen und Berechnungen, wosür die Versuche noch nicht angestellt worden, so wie denn Ilr. Gay-Lussac selbst diese Abhandlung noch für unvollendet ausgiebt.

Berzelius über Mineralsysteme *).

Hauy's System hat eine vollkommen chemische Grundlage. Es wurde aufgestellt noch ehe die Entwicklung der Chemie es so ausführlich und consequent, als es nun ist, auszusühren zulies, da die meisten Mineralien untersucht sind. Die Chemiker haben sich lange damit beschäftigt, die Mineralien zu erforschen. Vor allen batte besouders Klaproth mit einer höchst ruhmwürdigen Genauigkeit ihre relativen Quantitaten bestimmt, aber man konnte noch kein Gesetz für ihre gegenseitige Verbindung wahrnehmen, alles zusämmen war ungeformtes rohes Material für ein künstig zu errichtendes Gebaude. Die Chemie eilte indess mit Riesenschritten der höhern Ausbildung entgegen; die Zusammensetzung der Alkalien und Erden wurde entdeckt, die chemischen Proportionen wurden aus einer unzahligen Menge genauer Versuche entwickelt, die Elektricitat mischte sich in die Theorie der Wissenschaft: es

^{*)} Aus dem Jahrberichte der K. Schw. Acad. 1821. S. 83 - bis 90; hier nach Gmelins Uebersetzung S. 65 bis 72. Es dursten diese Betrachtungen, des Zusammenhangs wegen, in dieser Zeitschrist nicht sehlen.

fand sich, dass alle Zusammensetzung auf entgegengesetzten elektrischen Eigenschaften bei den Körpern beruhe, dass sie positiv und negativ-elektrische Bestandtheile enthalten, und dass mithin oxydirte Verbindungen ihre Sauren und Basen enthalten.

Als dieses alles in dem Bezirk der eigentlichen Chemie vorbereitet war, bedurfte es bloss noch eines Seitenblicks auf die Mineralogie, um hier dieselben Gesetze der gegenseitigen Verhältnisse der Elemente wieder zu erkennen, und um in dem großen Haufen der erdartigen Fossilien zu finden, dass die Kieselerde die Saure und andere Erden die Basen sind, und dass Saure und Basen hier dieselben Verbindungsgesetze befolgen, wie bei den Versuchen unserer Laboratorien. Hieraus bildete sich für die Mineralogie ein chemisches System, welches auf derselben Grundlage wie die Chemie ruht, auf einer Grundlage, die nicht nach Willkür verrückt werden kann. Von diesem Augenblick an gewann die Mineralogie ein neues Interesse, und statt dass sie früher ein Verzeichniss von nicht genau gekannten unorganischen Produkten war, wird sie jetzt zu einer wirklichen Wissenschaft erhoben. Hauy hat mit einer Vorurtheilsfreiheit, welche immer den Mann auszeichnen muss, von dem man mit Wahrheit sagen kann, dass er der erste in seinem Fache sey, bedeutende Modifikationen des chemischen Systems in sein eigenes ursprüngliches System aufgenommen, und so viel bis jetzt bekannt geworden ist, sind auch die älteren seiner Eleven diesem Beispiele gefolgt. Man kann daher sagen, dass weder das System von Werner, noch das von Hauy mehr befolgt wer-Journ. f. Chem. N. R. 6. Bd. 4. Heft.

de, wenigstens nicht so wie vor einigen Jahren Die naturhistorische Methode ist jedoch in Deutschland zu tief eingewurzelt, als dass man sie sobald wird sahren lassen. Man bestreitet zwar das chemische Mineralsystem nicht: denn um es beurtheilen zu können, muß man mit seiner Grundlage wehl bekannt seyn, und ein großer Theil der Mineralogen hat sich an die Idee, die Mineralogie als eine eigene, ganz unabhängige Wissenschaft zu betrachten, deren Studium keine chemische Kenntniss erfordere, so sehr gewöhnt, dass kanm irgend ein eigentlicher Mineralog im Stande war, die Zusammensetzung eines Minerals auszumitteln, und man darf nicht erwarten, dass diese eine Ansicht annehmen können, welche sie überzeugen mußten, dass sie bloss Sammler von Naturprodukten, nicht Wissenschastsbeslissene seyen. Von einer andern Seite ließe sich zu Gunsten der chemischen Methode das anführen, dass kein mit der Chemie bekannter Mine: aloge Grund gefunden hat, sie nicht anzunehmen.

Hauy hat das am meisten entscheidende distinctive Kennzeichen eines Minerals, seine Krystallform, aufgestellt, und gieng dabei von der Annahme aus, daß gleiche Grundsormen gleiche Zusammensetzung voraussetzen, d. h. dieselben Elemente, verbunden in denselben Verhaltnissen, in allen den Fallen, wo diese Grundsorm nicht eine von den sechs sogenannten regulären ist, welche verschiedenen Verbindungen gemeinschaftlich zukommen können. Mit diesem Grundsatze hat Hauy, bei der Wiege der chemischen Mineralogie, auf eine sehr triumphirende Weise Mineralien getrennt, welche von den Mineralogie getrennt getrent getrent

neralogen vermengt wurden, und bei noch andern das Resultat, welches die chemische Analyse nachher gab, vorausgesagt. Diese für Hauy's Krystallographie ehrenvolle Begebenheiten galten für Beweise, und obgleich bei der weitern Entwicklung der Wissenschaft die Resultate der chemischen und der krystallographischen (geometrischen) Analyse oft in offenbarem Widerspruch mit einander geriethen, so wurde doch von den Mineralogen der krystallographische Satz als ein Axiom angesehen.

Doctor Mitscherlich in Berlin hat gefunden, dals der Satz Hauy's nicht richtig ist; er hat gezeigt, dass Korper von verschiedener Zusammensetzung eine gleiche Krystallform annehmen können, und dass diese gleiche Krystallform zwar wohl ein ahnliches inneres Verhaltniss zwischen den Elementen bezeichnet, nicht aber dasselbe Element. Er hat gefunden, dass die arseniksauren und phosphorsauren Salze von derselben Basis, in dem gleichen Sättigungsgrad, und mit derselben Anzahl Atome Wasser verbunden, auf dieselhe Weise crystallisiren, und einander auch darin gleichen, dass sie vorzugsweise dieselben secundaren Formen annehmen. Er hat dieses für die Salze, welche diese Säuren mit Kali, Natrum, Ammoniak, Baryt, Bleioxyd bilden, so wie für ihre Doppelsalze mit Natrum und Ammoniak bewiesen. Bei diesen Salzen ist es mithin für die Krystallsigur gleichgültig, ob das Radical der Saure Phosphor oder Arsenik ist, obgleich der Arsenik einen weit betrachtlicheren Gowichtstheil in dem krystallisirten Salz ausmacht, als der Phosphor (sie verhalten sich ungefähr wie 2 1:1.) und Hauy's Satz ist wenigstens hier unrichtig.

Aus dem Besondern, was sich bei der Zusammensetzung der Arseniksaure und Phosphorsaure zeigt, zog Mitscherlich den Schlus, dass die Krystalifigur auf der Anzahl der Atome, und auf der Art. wie diese in binären Verbindungen vertheilt sind, beruhe. dass aber die Verschiedenheit der Elemente dahei vielleicht keine Veranderung hervorbringt. Er wahlte dafür ein neues Feld von Versuchen, die Salze, welche verschiedene Basen mit Schweselsäure bilden. Dabei entdeckte er, das schweselsaures Zinkoxyd. schweselsaures Nickeloxyd und schweselsaure Bittererde auf gleiche Art krystallisiren und sämmtlich 14 Atome Wasser enthalten. Hier war es mithin gleichgültig, ob das Radical der Basis Zink, Nickel oder Magnesium war; die Krystallform war dennoch dieselbe. Das schweselsaure Eisenoxydul und das schwefelsaure Kohaltoxyd, crystallisirten ganz auf gleiche Weise, und enthielten 12 Atome Wasser. Da Kalk, Bittererde, Zinkoxyd, Eisenoxydul und Manganoxydul, in Verbindung mit Kohlensäure, so oft in der Natur in verschiedenen Verhältnissen gemengt vorkommen, ohne wesentlichen Unterschied in der Krystallform, so schloß Mitscherlich, dass diese Basen auch mit Schweselsäure auf eine gleiche Art crystallisiren werden. Als er aber diese Salze untersuchte, fand er, dass Kalksalz 4, das Mangansalz 8, und das schweselsaure Kupseroxyd 10 Atome Wasser enthalte, und dass die sehlenden Atome die Ursache der Verschiedenheit der Formen seyn müs-Beudant, ein ausgezeichneter französischer Mineralog, hatte ein Jahr früher gezeigt, dass wenn verschiedene von diesen Metallsalzen mit Eisenvitriol



über Mineralsysteme,

419

oder mit Zinkvitriol gemischt werden, sie entweder wie das eine, oder wie das andere dieser Salze krystallisiren, und als eine vortreffliche Arbeit über diesen Gegenstand an der Akademie der Wissenschaften in Paris beurtheilt wurde, erklärte Hauy und die andern Mitglieder der Commission, dass das Resultat dieser Versuche mit der angenommenen Meinung Hauy's nicht im Widerspruch stehe, sondern daß hier, wie bei den weißen Eisenerzen (kohlensaurem Eisenoxydul) eine geringe Menge von kohlensaurem' Kalk vermöge seiner großen Krystallisationsbegierde eine große Menge kohlensaures Eisenoxydul in seine Form zu zwingen vermochte, eine kleiue Menge Eisenvitriol durch eine große Krystallisationskraft, einer großen Menge Zink- und Kupfervitriol die Form des Eisenvitriols aufgedrückt habe. Diese Erklarung ist jedoch ein bloßes Wortspiel, und wenn, wie Hauy angenommen hat, die Form der Partikeln Ursache ist von der Form des Krystalls, so ist sie mit einer mathematischen Consequenz nicht übereinstimmend. Mitscherlich gieng weiter als Beudant. Er hat gezeigt, dass man in Mischungen von diesen Salzen sie buld als Eisenvitriol, bald als Zinkvitriol krystallisirt erhalten kann, daß aber in dem erstern Falle alle in die Krystalle eingehende verschiedene Salze 12 Atome Wasser enthalten, d. h. eben so viele, als der Eisenvitriol für sich selbst, und im letzteren Falle 14. oder so viele, als der Zinkvitriol allein aufnimmt, und daß folglich diese Salze in denzelben Krystallformen anschießen, so-, bald sie eine gleiche Anzahl Atome von Wasser enthalten. Mitscherlich fand weiter, dass in diesen

Zusammenkrystallisirungen die aus mehreren Salzen gemengten Krystalle nicht Produkte einer chemischen Verwandtschaft sind, sondern blos ein mechanisches Aggregat von gleichförmigen Materialien, deren verhältnissmassige Quantitat durchaus auf keinen chemischen Proportionen beruht, sondern blos davon abhängt, in welcher Menge sie von der Flüssigkeit, welche krystallisirt, dargeboten werden. Da aber diese Resultate in den Augen derer, welche sich an eine ganz entgegengesetzte Meinung gewöhnt haben, als weniger entscheidend erscheinen könnten, so untersuchte Mitscherlich die Doppelsalze, welche aus der Verbindung folgender Basen mit Schwefelsaure entstehen; die Verbindungen der Bittererde, des Zinkoxyds, des Nickeloxyds, des Kobaltoxyds, Kupferoxyds, Eisenoxyduls und Manganoxyduls mit schweselsaurem Kali und mit schweselsaurem Ammoniak. Er fand dann, dass alle diese 14 Salze absolut gleich krystallisiren, und dass 2 Atome Ammoniak zugleich mit 4 Atomen Wasser ohne Formsveranderung ein Atom Kali ersetzen, und dass somit wasserfreies, schweselsaures Kali und schweselsaures Ammoniak mit 2 Atomen Wasser dieselbe Krystallform haben. Alle Doppelsalze mit Kali enthalten 12 Atome Wasser, und die mit Ammoniak mithin 16. Hier haben wir also gleiche Krystallformen, und eine Form, welche nicht zu den sechs von Hauy aufgestellten Ausnahmen gehört, von welchen Verbindungen die eine z. B. Schweselsäure, Wasser, Bittererde und Ammoniak enthält. während die andere Schweselsaure, Wasser, Kobaltoxyd und Kali enthalt, und wo mithin

beide Basen verschieden sind. Die Meinung Hauy's ist mithin dadurch vollständig widerlegt. Man darf aber nicht erwarten, dass ein ergrauter Naturforscher, gegen das Ende seiner ehrenvollen Laufbahn, ohne allen Widerstand, ohne allen Versuch einer Vertheidigung, einen Satz sollte ausgeben, dessen Aufklärung er mit Unrecht als die wichtigste ... seiner Entdeckungen ansah; dieses wäre vielleicht mehr als man von einem Menschen mit Recht fordern kann. Er hat sich daher gegen die Resultate der Versuche Mitscherlichs erklart, Gegenbeweise zu finden sich bemüht, die er aus der Mineralogie entlehnte, deren chemischen Werth er aber nicht recht verstand, und er hat endlich eine Zustucht zu der Möglichkeit genommen, dass das Resultat von künstlichen Operationen nicht gleichartig sey mit dem Resultat der Processe, welche bei der Konsolidirung des Erdballs statt gefunden haben. Er hat dabei die Gesetze mit den Umständen verwechselt. Die ersteren sind überall dieselben, alles, was in der Natur auf ihnen beruht, ist, unveränderlich dasselbe, wahrend dasjenige, was auf den letzteren beruht, unendlich variren kann.

Mitscherlich dehnse seine Untersuchungen noch weiter aus. Die acht, so eben angeführten Basen, Kalk, Bittererde, Eisenoxydul, Manganoxydul, Zinkoxyd, Nickeloxyd, Kalkoxyd und Kupseroxyd machen eine besondere Gruppe von gleich krystallisirenden Körpern aus; Baryt, Strontian und Bleioxyd bilden eine andere; Eisenoxyd, Manganoxyd und Thonerde eine dritte u. v. w.

422 Berzelius über Mineralsysteme.

Die Körper, welche zu derselben Gruppe gehören, nennt er isomorphe. Die Entdeckung Mitscher-lichs greift tief in die Theorie der Chemie ein, und es ist unmöglich in diesem Augenblicke voraus zu sehen, welche Aufschlüsse sie noch mit der Zeit geben werde.

Analyse des phosphorsauren und des schwefelsauren Ammoniak-Natrons,

Anatole - Riffault *).

Hr. Mitscherlich hat in seiner interessanten Abhandlung über die Krystallsormen die Zusammensetzung des phosphorsauren Ammoniak - Natrons weniger durch strenge Analyse als durch theoretische Untersuchungen bestimmt, indem von den vier Bestandtheilen dieses wasserhaltigen Doppelsalzes zwei, durch Rechnung gefunden, und zwar nach Gesetzen der Zusammensetzung solcher Salze, welche noch nicht hinlänglich durch Beispiele dargelegt worden. Die ältern Analysen dieses Salzes stehen im offenbaren Widerspruch mit seinem Verhalten im Feuer, und ich hatte dasselbe daher schon längst einer neuen Untersuchung unterworfen, als die Uebereinstimmung der von Hrn. Mitscherlich erhaltenen Resultate mit den meinigen mich bewog sie mitzutheilen, zur Bestätigung der aufgestellten Gesetze.

^{*)} Ann. de chimio et physique. XX. 450.

Phosphorsaures Ammoniak-Natron.

Dies Salz wurde in beträchtlicher Menge nach der von Berzelius in seinem Werke über des Löthrohr angegebenen Methode bereitet; man mischt nämlich in der Wärme phosphorsaures Natron mit Salmiak, worauf beim Erkalten das Doppelsalz sich in schönen Prismen absetzt und vermittelst wiederholter Krystallisation vollkommen rein erhalten werden kann, wenn man Sorge trägt, jedes Mal der Flüssigkeit etwas Ammonium zuzusetzen, wovon sich bei der Auflösung in heißem Wasser immer etwas verflüchtigt. Dann läßt man es trocknen an freier Luft auf zusammengelegtem Fließpapier.

Auf diese Weise bereitetes phosphorsaures Ammoniak-Natron verlor bei halbstündigem Rothglühen in einem Platintiegel nach drei Versuchen im 100

51,200

50,401

50,502

wovon das Mittel 50,634 den Gehalt an Wasser und Ammoniak anzeigen wird.

5,056 Grammen desselben Salzes wurden in kaltem Wasser aufgelöst und wieder gefüllet durch salzsauren Baryt im Uebermaafs. Nachdem man die Flüssigkeit mit kohlensäuerlichem Ammoniak behandelt, um die überschüssige Baryterde abzuscheiden, wurde der Niederschlag völlig ausgesüßt und sämmtliches Aussüßungswasser zur Trockne abgedampft. Dieser Rückstand gab nach dem Rothglühen 0,35 Grammen Natroniumchlorid, entsprechend 0,453 Natron.

Bei einem zweiten, mit einer gleichen Menge angestelltem Versuche wurde das Natroniumchlorid in schweselsaures Natron verwandelt, an Gewicht 1,002 Grm., enthaltend 0,450 Grm. reines Natron.

Die Mittelzahl aus diesen beiden Versuchen ist für 100 Theile des Doppelsalzes 14,875 Natron.

Um das Ammoniak zu bestimmen, wurden 0,5 Grm. des Salzes mit Kupseroxyd gemengt in einer kleinen Glasrohre mit der nöthigen Vorsicht geglühet: das Stickgas, über Wasser aufgesangen, betrug 32,4 Cubikcent. bei 75,65 Mill. Lustdruck und 20° C. Temperatur; dies Volum auf gewöhnliche Barometerhöhe und Temperatur reducirt, beträgt an Gewicht 0,0378 Stickgas, entsprechend 0,0461 Ammoniak oder 9 Procent des Salzes.

Nun hatten vorhin 100 Theile des Salzes an fixem Rückstand 49,566 gegeben, worin 14,875 Natron, so dass also die Phosphorsaure 34,491 beträgt, und das ganze Salz besteht aus

Phosphorsaure 54,491 oder phosphors. Natron 51,999
Natron 14,875 — Ammon. 26,377
Ammoniak 9,000
Wasser 41,654 Wasser 41,654

Wenn man jetzt theoretisch die Zusammensezzung dieses Doppelsalzes sucht, so wird man solgende Berechnung den Versuchen gemäs sinden:

Neutral. phosphors. Natron 1 Atom. 8,412 . 31,981

— Ammon. 1 — 6,648 . 25,274

Wasser 10 — 11,245 . 42,743

26,503 100.

Mehr Uebereinstimmung der Berechnung mit den Versuchen ist nicht zu erwarten; auch hat Hr. Mitscherlich dieselben Resultate erhalten.

Fourcroy's Analyse des aus dem Harn gezogenen phosphorsauren Ammoniak - Natrons oder des
mikrokosmischen Salzes giebt ganz andere Verhältnisse, so dass diese beiden Salze verschiedener Art zu
seyn scheinen: letzteres Salz entspricht fast genau
der Zusammensetzung von 1 At. basischem phosphorsaurem Natron mit 1 At. basischem phosphorsaurem Ammoniak und 5 At. Wasser, woraus sich
bei dem Glühen ein neutrales phosphorsaures Natron
bilden muss.

Schwefelsaures Ammoniak - Natron.

Das Ammoniak, welches überhaupt eine Tendenz Doppelsalze zu bilden hat, giebt als Salz mit schweselsaurem Natron gemischt beim Abdampsen leicht ein schweselsaures Ammoniak-Natron, welches in schonen deutlichen Krystallen anschießt und bei gewöhnlicher Temperatur an der Lust keineswegs efflorescirt.

Es wurden 4,98 Grm. dieses an der Lust wohl ausgetrockneten Salzes in Wasser aufgelöst und durch salzsaure Barytauslösung von bestimmter Starke gefallet, und dadurch 2,280 Grm. oder 45,740 Pc. Schweselsäure gesunden.

Andere 5,050 Grm. wurden in einem Tiegel geglühet: die Masse schmolz nicht sogleich, wie dies
beim schweselsaurem Natron geschieht, wodurch sich
schon eine geringere Menge Krystallisationswasser zu
erkennen gab; bei Verstarkung der Hitze aber ent-

üb. phosphors. u. schwesels. Amm. Natron. 427

wickelte sich reichlich Ammoniak und darauf Schwefelszure; nachdem auch diese durch heftiges Glühen
fortgetrieben, blieb neutrales schweselsaures Natron
zurück, an Gewicht 2,129 Grm. oder 42,360 Pc.

Bei einem andern Versuche gaben 5,970 Grm. einen Rückstand von 2,524 Grm. oder 42,298 Pc. Die Mittelzahl ist 42,529 Pc. neutrales schwefelsaures Natron.

Das Ammoniak wurde wieder durch Zersetzung des Doppelsalzes mit Kupferoxyd gefunden: ez gaben 0,5 Grm. Salz, nach gehöriger Reduktion, an Gewicht 0,0396 Grm. Stickgas, entsprechend 0,04839 Grm. oder 9,678 Pc. Ammoniak.

Wenn nun nach den angenommenen Proportionszahlen 42,259 schwefelsaures Natron an Basis 18,550 enthalten, so besteht der Analyse gemäß das schwefelsaure Ammoniak - Natron aus

Natron	18,55o	oder	schwefels.	N	atr	on	42,239
Ammoniak	9,678	•	•	Aı	nm	on.	31,729
Schwefelsäure	45,740						
Wasser	26,032		Wasser	•	•	•	26,052
~	100	•		ı			100.

Wonach dies Doppelsalz aus 1 At. schwefelsaurem Natron, 1 At. schwefelsaurem Ammoniak und 5 At. Wasser besteht und in folgenden Verhältnissen gedacht werden kann:

Natron	1 At.	5,9092	•	•	•	18,016
Ammoniak	1 —	2,1450	•	•	•	9,887
Schwefelsäure	2 —	10,0232	•	•	•	46,193
Wasser	5 —	5,6215	•	•	•	25,904
		21,6989	•	100.		

J. L. Lassaigne über eine neue Säure. erhalten durch Destillation der Citronsäure *).

Die Warme wirkt auf die organischen Säuren auf zweisache sehr verschiedene Weise: entweder verwandelt sie dieselben bloss in Dampse, ohne sie, wenigstens nicht bedeutend, zu verandern, oder sie bringt eine wirkliche Zersetzung hervor, unter deren Produkten sich ost wieder Säuren von besonderer Art besinden. Im erstern Falle sind die Essigsaure, Ameisen-, Benzoë-, Klee- und Blausäure; im andern die Aepselsaure, Weinstein-, Schleim-, China- und Harnsäure und noch mehrere, die sich bei der Destillation in andere Sauren verwandeln.

In den meisten chemischen Lehrbüchern wird bei der Citronsäure angeführt, daß sie durch Hitze sich in zwei Theile scheidet, wovon der eine sich ohne Zersetzung verslüchtigt, der andere aber zersetzt wird und die gewöhnlichen Produkte im Feuer behandelter vegetabilischer Produkte giebt. Hätten die Versasser selbst diesen Versuch wiederholt, so würden sie bald das Irrige der Angabe gesunden ha-

⁹⁾ Aus den Ann, de Chimie XXI. 100,

über die Pyrecitronsäure,

429

ben; denn die überdestillirte Säure hat nicht mehr die Eigenschaften der angewandten Citronaure, und es bildet sich dabei auch keine Essigsäure.

Diese neue Säure, deren Bildung und Beschaffenheit ich jetzt beschreiben will, nenne ich Pyrocitronsäure (Acide pyrocitrique, brenzliche Citronsäure).

Wenn man in einer gläsernen Retorte Citronsäure destillirt, so fängt sie zuerst an zu schmelzen: das Krystallisationswasser scheidet sich bei fortgesetztem Schmelzen fast gänzlich aus, und die Säure nimmt eine gelbliche Farbe an, die immer dunkler wird, während ein weißer Dampf sich in der Vorlage verdichtet. Am Ende des Glühens erscheint ein bräunlichgelber Dampf, und in der Retorte bleibt eine leichte sehr gläuzende Kohle zurück.

Das Produkt der Destillation besteht in zwei verschiedenen Flüssigkeiten: eine bernsteingelbe von öligem Ansehen nimmt die untere Stelle ein, und ' über derselben schwimmt ein wasserhelles Liquidum. von sehr saurem Geschmack. Nach der Trennung findet man, dass die olige Flüssigkeit einen starken bituminösen Geruch und scharfsauren Geschmack hat, und dats sie das Lackmuspapier stark röthet. Von der Säure kann man sie aber befreien durch Schütteln mit Wasser, worin sie sich in Kügelchen zertheilt, die bald niedersinken und sich nach Art der Oele in eine Masse vereinigen. In diesem Zustande verhält sich die Flüssigkeit wirklich wie ein Oel: sie löst sich nämlich in Alkohol und ätzenden Alkalien auf und fleckt Zeuche. Doch bleibt sie nicht lange in dem Zustande; sie wird bald wieder

sauer und setzt zuweilen auch weiße Krystalle von stark saurem Geschmack ab. Wenn man sie nun wieder mit Wasser schüttelt, so löst sie sich zum größten Theile auf und scheidet eine gelblichbraune pechartige Substanz ab, welche einen starken empyreumatischen Geruch und überhaupt viel Aehnlichkeit hat mit den aus andern vegetabilischen Körpern durch zerstörende Destillation sich entwickelnden Oele. In Wasser hingestellt vermindert sich die ölige Flüssigkeit nach und nach und theilt dem Wasser einen sauren Geschmack mit, wahrend zuletzt ein dickes Oel zurückbleibt.

Hiernach halte ich diese Flüssigkeit für eine, freilich wenig seste Verbindung der besondern Sauren mit einem Oele.

Die über dieser stehende wasserhelle Flüssigkeit enthielt weder Citronsaure, noch Essigsaure: denn mit kohlensaurem Kalk gesättigt gab sie kein auflosliches Kalksalz, auch wurde aus dem erhaltenen Salze durch concentrirte Schweselsaure kein Dunst von Essigsaure entwickelt.

Hierdurch bestätigte sich meine gleich anfangs gesasste Meinung über diese Saure, dass sie nämlich den aus Aepselsaure, Schleimsaure, Weinsteinsaure u. s. w. dargestellten brenzlichen Sauren analog ist. Um sie nun serner zu untersuchen, schied ich sie aus der Kälkverbindung durch Fallung des Kalks vermittelst Kleesaure, oder auch durch Zersetzung des Salzes vermittelst essigsauren Blei's, worauf daun der Niederschlag mit Schweselwasserstoff behandelt wurde.

Eigenschaften der Pyrocitronsäure.

- 1) Sie ist weiß, geruchlos, und von saurem, etwas bitterlichen Geschmack. Zur regelmäßigen Krystallisation ist sie schwierig zu bringen: sie bildet gewöhnlich nur eine weiße, aus sehr feinen Nadeln zusammengesetzte Masse.
- 2) In der Hitze schmilzt sie, verwandelt sich dann in sehr scharse weise Dampse und last Spuren von Kohle zurück. In einer Retorte übergezogen gieht sie eine ölige gelbe saure Flüssigkeit und zersetzt sich zum Theil. Sie ist sehr auslöslich im Alkohol und Wasser; von letzterm erfordert sie bei + 10° C. drei Theile zur Auslösung.
- 5) Durch die wässrige Auflösung wird das Lakmuspapier stark geröthet. Kalk- und Barytwasser,
 so wie die meisten metallischen Auflösungen werden
 dadurch nicht gefället, mit Ausnahme des essigsauren
 Blei's und des salpetersauren Quecksilberoxyduls.
- 4) Mit Metalloxyden bildet die Pyrocitronsaure ganz andere Salze, als die Citronsaure. Das pyrocitronsaure Kali krystallisirt in kleinen weißen Nadeln, die an der Luft unveränderlich sind und sich in ohngefähr vier Theilen Wasser auflösen. Die salpetersauren Salze des Baryts und des Silbers, welche bekanntlich mit dem citronsauren Kali Niederschläge geben, werden durch das pyrocitronsaure nicht gefället.

Der pyrocitronsaure Kalk bildet eine weiße krystallinische Masse, zusammengesetzt aus gegenüberstehenden farrenkrautahnlich geordneten Nadeln; hat
einen scharfen Geschmack, und löst sich bei 10° C.

in etwa 25 Theilen Wasser auf. Enthält 50 Pc. Krystallisationswasser und besteht weiter aus

Die mit Barytwasser gesättigte Auslösung der Pyrocitronsäure giebt in der Kalte nach einigen Stunden einen sehr weißen krystalliuischen Niederschlag. Dieses Pyrocitrat des Baryts löst sich in 150 Th. kaltem und ohngefahr 50 Th. kochendem Wasser auf. Es ist zusammengesetzt aus

Pyrocitronsaure 45.9 . . 100

Baryterde . . 56.1 . . 127,272

Das pyrocitronsaure Blei erhalt man leicht durch Zuschütten von Bleizuckeraussesung zu einer Auslösung von pyrocitronsaurem Kalk oder Kali. Dies Salz bildet eine weiße gallertahnliche halbdurchsichtige Masse, welche, an der Lust getrocknet, einschrumpst wie Thongallerte. Enthalt 8 Pc. Wasser und besteht weiter aus

Pyrocitronsaure 55,4 . . 100

Bleioxydul . . 66.6 . . 205

Dies pyrocitronsaure Blei diente zur Analyse der trocknen Pyrocitronsaure. Zu dem Ende wurde das Salz mit Kupseroxyd vermengt und in einer genau abgewogenen Rohre erhitzt: nachdem die entwickelte Kohlensaure und das erhaltene Wasser sorgsaltig bestimmt, ergab die Berechnung

Kohlenstoff	•	•	47,5
Oxygen .	•	•	43,5
Hydrogen	•	•	9,0
			100.

Das Verhältniss der Elemente dieser Säure ist hiernach sehr verschieden von dem, welches Gay-Lussac, Thenard und Berzelius für die Citronsäure fanden, aber merkwürdig ists, das dennoch beide Säuren an Sättigungskapacität sich ganz gleich verhalten, wie man aus der Vergleichung der citronsauren Salze mit den Pyrocitronaten des Kalks, Baryts und Bleies sieht, deren Analyse ich ausdrücklich mehrere Male wiederholt habe. Dabei sind wieder die Verhältnisse zwischen dem Sauerstoff der Säure und der Basen ganz verschieden: in den Pyrocitraten nämlich wie 3,07 zu 1, und in den Citraten wie 4,916 zu 1.

Analyse eines natürlichen Spiessglanznickels,

YOR

Vauquelin .).

Hr. Abel, Sohn des Geschäststrägers der Hausestädte bei der franzosichen Regierung, der in den
Pyrenäen einige Schmelzhütten besitzt und leitet,
übergab mir vor einiger Zeit ein Mineral zur chemischen Analyse, um dessen Kupfergehalt zu bestimmen, indem dasselbe nach seinem außern Ansehen sur ein Kupfererz gehalten wurde.

Dies Erz bildete auf einer weißen Gangart von kalkhaltigem Quarz zerstreute kleine Massen von rosenrother Farbe, ahnlich einigen Legirungen von Antimon mit Kupfer: dazwischen bemerkte man auch einige Krystalle von geschweseltem Zink und Blei.

Ein Theil dieses Erzes, gepülvert und mit Salpetersäure behandelt, gab eine grünliche Auflosung,
wodurch de Meinung des Hrn. Abel über den Kupfergehalt dieses Erzes bestatigt zu werden schien:
allein die Prüfungen der Auflosung zeigten bald,

^{*)} Aus den Ann. de chimie XX. 421.

dass die Farbe durch Nickel hervorgebracht war; auch fand sich dabei ein wenig Silber.

Der Rückstand von der Auflösung bestand aus Antimonoxyd, Quarz und aus Schwefel, der ohne Zweifel von kleinen in dem Erz zerstreuten Theil-chen Blende und Bleiglanz herrührte.

Die Auslösung enthielt auch Eisen und wahrscheinlich Zink. In welcher Verbindung aber das
Antimon hier in dem Erze anwesend, zeigte solgender Versuch.

Ein Theil des Erzes wurde gepülvert und mit drei Theilen Quecksilbersublimat destillirt: es zeigten sich bald in dem Halse der Retorte weiße Dampfe, welche sich zu einer weißen, nach der Erkaltung gerinnenden Flüssigkeit verdichteten. Es war schwierig, diese Substanz genau und ohne Verlust zu sammeln, weshalb ihr Gewicht nicht bestimmt werden konnte. In Wasser geschüttet, gab sie eine weiße Trübung und darauf einen Niederschlag, der aus Algarothpulver bestand. Nachdem die Flüssigkeit sich wieder aufgeklärt hatte, erhielten wir daraus mit Hydrothionsäure einen gelhen, dem Goldschwefel ganz ähnlichen Niederschlag. In dem Wasser befand sich noch etwas salzsaures Zink.

Der Rückstand in der Retorte war gelbtichbraun; Wasser damit gekocht, nahm eine bloß grünliche Farbe an, nach dem Zusatz von etwas Salpetersäure trat aber bald eine Auslosung ein, und es blieb bloß ein weißes aus Quarz bestehendes Pulver zurück.

Da das Nickelmetall bis jetzt bloss in Verbindung mit Arsenik und Kobalt vorgekommen, so stellten wir noch mehrere Versuche an, um dieze beiden Metalle zu finden.

Vor dem Löthrehre schmolz das Erz ummer reichlichen weißen Damplen, aber diese Dample hatten keinen Arsenikgeruch.

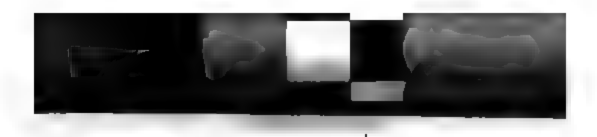
Auf dem Röstscherben konnte in dem Erze auch kein Arsenik gefunden werden. Kobalt aber emdeckten wir in geringer Quantität nach Tuputi's und Laugier's vereintem Verfahren, nämlich durch Fallung der Auflösung vermittelst kohlensaurem Kali, worauf der gewaschene Niederschlag mit Kleesaure behandelt und diese dann nach gutem Aussüßen wieder in Ammonium aufgelöst wird. Wenn man diese Auflösung der Luft aussetzt, so setzt sich bei allmähligem Verdunsten ein ammoniumhaltiges Nickeloxalat ab, und in der Flüssigkeit bleiht Kobak zurück, dessen Menge aus der mehr oder minder tiefen Resenfarbe erkannt wird.

So wenig Kobalt nun auch das Erz enthalt, me giebt es doch nach dem Rösten mit Glas einen ziemlich lebhait blau gesarbten Schmelz.

Durch diese verschiedenen Versuche ist also in dem Erze gefunden worden:

- 1. Antimon,
- 2) Nickel mit Antimon legirt,
- 5. Ko'alt mit beiden verbunden,
- 4) Schweselzink und Schweselblei, aber für sich, und schon mit dem Auge leicht zu unterscheiden;
 - 5; Eiseu.

Diese ersten Versuche weiter zu bestatigen, hot sich neulich wieder Gelegenheit dar. Von einem Huttenbesitzer erkielt ich ebensalls aus den Pyrenaen ein



über ein Nickelspießglanzerz.

457

ähnliches Erz zur Untersuchung, oh dasselbe auf Kobalt benutzt werden könne.

Vor dem Löthrohre ohne Flußmittel behandelt, verbreitete dies Erz reichlich weiße Dampse ohne Arsenikgeruch: sie verhielten sich ganz wie Spießglanzdämpse; das Erz nahm dabei eine sitrongelbe Farbe an, ohne zu schmelzen. Mit Borax geschmolzen, färbte es sich nicht.

Gepülvert und mit Weinsteinrahm vor dem Löthrohre erhitzt, wallete das Erz auf und lieserte kleine metallische Perlen, welche leicht in crystallinische Theilchen unter dem Hammer zersielen. Diese Kügelchen verslüchtigten sich vor dem Löthrohre in weißen geruchlosen Dampf, ohne Rückstand: verhielten sich also ganz wie Antimon.

In einem porcellanenen Scherben geröstet, verbreitete das Erz einen merklichen Geruch nach schwesliger Szure; der Rückstand war schmutziggelb.

Mit Salpetersaure gab dasselbe eine grünliche Auflösung, welche jedoch durch salzsaures Natron nicht merklich verändert wurde. Wir erhielten bei mehrern mit verschiedenen Stücken des Erzes angestellten Versuchen keine weitern Resultate, weshalb diesem Erze kein Silber beigemischt seyn konnte. Es unterscheidet sich dadurch von der vorigen Varietat. Da sich Blei und Silber eben so häufig einander begleiten, als Kohalt und Nickel, so suchten wir auch nach Blei, ohne es zu finden.

Um nun die einzelnen Bestandtheile quantitativ zu bestimmen, wurde das Erz mit Salpetersaure, dann mit Quecksilbersublimat und mit Königswasser behandelt; aber es zeigte sich bald aus der geringen Uebereinstimmung der verschiedenen sehr sorgfältig angestellten Analysen, daß die Beimischungen von Blende und Gangart sehr abweichend waren in den verschiedenen Theilen des Erzes, und eine bestimmte Analyse unmöglich machten.

Folgendes Versahren gab uns indes noch die sichersten Resultate:

Nachdem das Erz in einem Achatmörser sein gepülvert worden, behandelten wir eine bestimmte Menge desselben mit Königswasser unter Mitwirkung der Hitze: die Auslösung war beinahe vollständig. und der Schwesel, welcher sonst bei der Anwendung bloßer Salpetersäure in kleinen Klümpchen zurückblieb, war bei diesem Versuche gänzlich verbrannt.

Nach beendigter Auflösung wurde alles durch kohlensaures Kali gefallt, darauf einige Augenblicke gekocht, filtrirt, und nach dem Aussüßen der Niederschlag wieder in Salpetersäure aufgelöst, wohei Antimon als Hyperoxyd zurückblieb. Als nun die Auflösung aufgekocht und wieder filtrirt worden, so sättigten wir die vorwaltende Säure und schieden das Nickel von dem Kobalt nach Tuputi's und Langier's Methoden.

In den Mutterlaugen über dem kleesauren Ammoniak - Nickel befand sich das Zink.

Die Menge des Schwesels suchten wir durch Verbrennen einer bestimmten Menge des seingepülverten Erzes mit Salpeter zu sinden: dieser Versuch gab hei verschiedenen Wiederholungen beständig 17 Pc. Schwesel.

In dem Verhältnisse des Antimonoxyds sanden wir viel Veränderliches: das Mittel aus mehrern Versuchen gab uns aus 5 Grammen Erz 0,90 gelbes Antimonoxyd.

Auch der Nickelgehalt war sehr veränderlich: oft gaben uns 5 Grammen Erz o,90 Nickeloxyd, zu-weilen mehr, niemals aber weniger; es scheinen also Nickel und Antimon hier zu gleichen Theilen legirt zu seyn.

Von Kohalt fand sich in dem zweiten Exemplare nur eine sehr geringe Menge. Bei der ersten Prüfung in Kleinem schien uns dieser Bestandtheil ganz zu fehlen: indeß gab ein größeres Stück Erz allerdings auch dieses Metall, und vielleicht findet man künftig Nickel und Kohalt jedes für sich in besondern Verbindungen, wovon schon dieses Erz eine Andeutung seyn könnte. Auf jeden Fall aber ist das untersuchte Erz schon deshalb wichtig, weil darin Nickel, Kohalt und Antimon ohne Arsenik verbunden sind.

Der vorgesundene Schwefelgehalt ist zu beträcht-, lich, als dass derselbe bloß mit Zink verbunden seyn könnte: er gehört wahrscheinlich zum Theil dem Nickel und Antimon an; wenigstens habe ich durch künstliche Verbindung dieser beiden Metalle eine Le-/girung von solcher Kupferfarbe, wodurch sich dieses Erz auszeichnet, nicht erhalten können *).

Diese arsenikfreie Nickelverbindung ist nicht nen, sondern gehört ohnstreitig zu Ullmann's Nickelspielsglanzera, welches nach Strome vers geneuer Analyse 17,71 Schwefel, 30,6 Nickel, 43,8 Antimon nud 1,89 mauganhaltiges Eisen enthält, und das Borazglas ebenfalls blau färbt. Seine Hauptfarbe ist stahlgrau, oft aber auch kupferlarbig angelaufen. (S. Meinecke's und Kefersteins minoralogisches Taschenbuch für Deutschland. Halle 1820. S. 279). Indefe ist die Eutdeckung dieses Erzes in den Pystenden allerdings interessant, da es bisher blufs im Siegenschen gefunden.

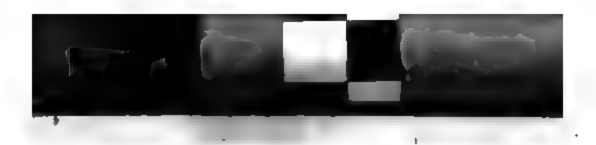
Ueber die eigenthümliche Färbung des salpetersauren Silbers, durch das Wassergas der Atmosphäre,

Vom

Hofapotheker Krüger zu Rostock.

In diesem Journale habe ich jüngst meine Ersahrungen, über das vom Hrn. Geh. Obermedicinalr. Hermbstädt in der Atmosphäre der Ostsee präsumirte sarbende Princip mitgetheilt, ich habe in meinem Aufsatze *): "Ueber das färbende Princip in der Atmosphare der Ostsee" zu beweisen gesucht, dass wenn Hr. Hermbstädt das eigentliche Wesen der Atmosphäre, welches diese Wirkung auf das salpetersaure Silber hervorbringt, auch eigentlich nicht naher bestimmt hat, es vielmehr mit andern in der Atmosphäre der See schwebenden Salztheilen verwechselt zu haben scheint; dass derselbe doch die Veranlassung gegeben hat, dass es mir gelungen zu seyn scheint, bei der Wiederholung seiner Arbeiten, denselben in einem uns, als Bestandtheil der Atmosphäre, bekannten Stoff zu erkennen.

^{*)} Neues Journal fur Chemie und Physik von Schweigger und Meinecke 5. Bd. v. Heft.



des Silbersalpeters durch Wasserdünste. 441

Seit der Bekanntmachung dieser meiner Beohachtungen habe ich im Verlaufe des abgewichenen Sommers eine ziemliche Reihe von Wiederhölungen dieser Arbeiten unternommen. Im Allgemeinen habe ich die a. a. O. bekannt gemachten Beobachtungen hestätiget gefunden; doch da ich meine Arbeiten weiter ausdehnte, so mag es vielleicht nicht ohne Interesse seyn, wenn ich davon hier das Wesentlichste mittheile.

Aus anderweitigen Gründen, welche ich weiterhin auseinander zu setzen mich bemühen werde,
schloß ich, daß auch die Atmosphäre über Süßwasserflachen und über Land von gleicher Natur wie die
Atmosphäre der Meere seyn müße. Rostock liegt
sher zu nahe an der Ostsee, als daß ein anderer als
ein anhaltender Südwind irgend ein annehmbares Gewicht in die Schale legen dürste, um mit einiger
Ueberzeugung anzunehmen, daß alle und jede Einwickungen der Seestmosphäre außer Spiel gesetzt
sey. Aus diesen Gründen würde es von besonderem
Interesse seyn, wenn ein Chemiker, dessen Localität
von aller und jeder Einwirkung einer Seestmosphäre
ausgeschloßen bleibt, sich den Wiederholungen dieser Arbeiten unterziehen wollte.

Ich habe diese Versuche mit der gewohnlichen Landluft und mit der Luft über die Flächen von Süß-wasserflüßen vielfaltig und unter mannigfachem Zustande der Temperatur, des Barometers, der Höhe und Tiefe der Luft und der Tageszeit wiederholt, und als Bedingung, unter welcher die Luft das, das salpetersaure Silber, farhende Princip enthält, gefunden, daß die Atmosphäre den fraglichen Stoff

enthalt, wenn ein geringer Feuchtigkeitszustand der Atmosphare statt findet: dass also dieser Stoff sich in einem abnehmenden Verhaltnisse in der Atmosphäre zu besinden scheint, wenn die Feuchtigkeit in der Atmosphare sich in einem zunehmenden Verhaltnisse wahrnehmen lässt und so umgekehrt. Bei einem neheligen Zustande der Lust, wo dieselbe viel Wasserdunst oder Damps enthält, macht sie im Schatten die eigenthümliche Farbebildung in der salpetersauren Silberauslösung nicht. Im Lichte aber entstehen zuerst röthliche, dann violette Veränderungen, zuletzt klärt sich die Flüssigkeit wasserhell auf und ein dunkel violetter Niederschlag hat sich gebildet.

Um bei etwanigen, anderweitigen Wiederholungen dieser Arbeiten richtig verstanden zu werden, bemerke ich hier sowohl die Charakteristik des auf das Silbersalz so eigenthümlich desoxydirend wirkenden Stoffes, als auch das Mischungsverhaltnis der auseinander wirkenden Substanzen.

Sechs Gran krystallisirtes salpetersaures Silher löste ich in 60 Gran dest. Wasser auf, und von dieser Auflösung setzte ich 5 Tropfen einer halben Unze des mit Luft imprägnisten Wassers zu. — Drei Volumtheile der zu prüfenden Luft, wurden mit einem Volumtheil dest. Wasser 1/4 Stunde anhaltend geschüttelt.

War der eigenthümliche Stoff in der Atmosphäre gegenwärtig, so entstand sowohl unter Einwirkung des Lichtes als auch im Schatten schon binnen den ersten 2 Stunden, der gegenseitigen Einwirkung, eine schwach gelbliche Farbe, diese nahm allmählig zu, nach 24 Stunden war sie dem schwach

des Silbersalpeters durch Wasserdünste. 445

gefärbten Franzwein an Farbe gleich, oft war sie auch schon in diesem Zeitraume dunkel weingelb gefärbt. Die Flüssigkeit ließ nichts aus ihrer Auflösung fallen, erst wenn eine solche Flüssigkeit mehrere (6-8) Tage der Einwirkung des Lichtes und der Luft ausgesetzt gestanden hatte, und dieselbe von der erfolgten donklen Malagaweinfarbe in einer trüben, undurchsichtigen, braunen Flüssigkeit übergegangen war, entstand ein dunkel gesärbter Satz und die Flüssigkeit klärte sich wieder wasserhell auf.

War der eigenthümliche Stoff in der Atmosphäre nicht gegenwärtig, so entstanden im Schatten keine Farbeveränderungen in dem Gemische.

Der Umstand, dass das Lustgemisch im Schatten keine Farbebildung erleidet, wenn die Lust den fraglichen Stoff nicht enthält, und umgekehrt, dass auch im Schatten die Farbebildung entsteht, sohald der fragliche Stoff darin gegenwärtig ist, scheint mir bis jetzt der vorzüglichste Charakter dieses Stoffes zu seyn.

Wenn aber das Luftgemisch im Schatten keine Farbebildung erlitten hat, sie also den eigenthümlischen Stoff nicht enthält, und diese Mischung wird dann dem Lichte ausgesetzt, so entstehen jetzt dennoch Farbebildungen, welche sich aber von jener oben bemerkten dadurch unterscheiden, dass sie

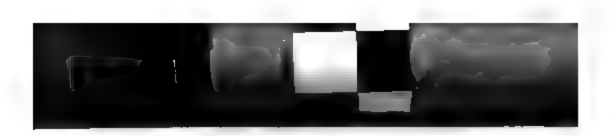
- a) von röthlicher Farbe sind, dass sie
- b) bald ins Dunkelviolette übergehen, dass
- c) die Flüßigkeit, meistens schon in 24 56 Stunden, einen eben so gefarbten Satz fallen laßt, und daß das Wasser klar und ungefärbt über diesen Satz erscheint.

Ost habe ich beobachtet, dass wenn eine üher Süsswasserslächen geschöpste, nebelige Lust mit dest. Wasser geschüttelt und mit der Silberauslösung vermischt wurde, sosort eine geringe weiße Trübung entstand. Diese nahm unter Einwirkung des Lichtes bald eine röthliche Farbe an, sie blieb aber im Schatten unverändert weiß.

Ich würde glauben, dass die röthliche Farbung der über Süsswasserslächen geschöpsten, nebeligen Lust, durch etwanige verdunstete salzsaure Verbindungen, veranlasst werden könnte, indem ich östers bemerkte, dass bei dem ersten Vermischen des mit solcher Lust imprägoirten Wassers mit dem salpetersauren Silber eine geringe weisse Trübung entstand; indes sprechen hiergegen diejenigen Beobachtungen, welche mir meine Arbeiten mit der Ostseelust verschafsten. Hier wo es erwiesen ist, dass die Seelust salzsaure Verbindungen enthalt, erscheint die Farbebildung dieser Lust mit dem Silbersalze stets gelb und gelbbraun.

Ich habe a. a. O. gezeigt, das das Wasserstoffgas oder ein Gemisch desselben mit Sauerstoffgas,
worin ersteres im Maximo enthalten ist, dieselbe
Einwirkung auf das salpetersaure Silber macht, als
der fragliche Stoff der Atmosphäre. Bei wiederholten Arbeiten habe ich auch dies hestätiget gefunden.

Zur Erklärung dieses sich eigenthümlich zeigenden Stoffes, gebe ich von dem Grundsatze aus,
dass derselbe ein wasserstoffhaltiger sey. Es liegt zu
nahe, denselben unter diesen Umständen einen andern Ursprung, als den des Wassers, zuzuschreiben.



des Silbersalpeters durch Wasserdünste, 445

Betrachten wir einen Augenblick die Eigenthümlichkeiten des Wassers, den Grad des Strebens desselben, die Gasgestalt anzunehmen, also auch den
Umstand, dass die Bestandtheile desselben id der
Gasgestalt eine verminderte Vereinigungsverwandtschaft als in dem des tropfbarflüssigen Wassers besitzen, so scheint es mir erklärbarer werden zu wollen, wodurch die Lust gleiche Wirkungen auf das
salpetersaure Silber äussere als das Wasserstoffgas
selbst.

Wir nennen das Wasser als tropfbare Flüßigkeit ein chemisches Gemisch, hat dasselbe aber aus
hekannten Gründen die Gasgestalt angenommen,
so scheint mir vermöge der verminderten Vereinigungsverwandtschaft die chemische Mischung aufgehohen oder so gemindert zu seyn, daß die Einwirkung anderer Stoffe, welche entweder zu dem Sauerstoffe oder dem Wasserstoffe dieses Gemisches eine
nahere Verwandtschaft bezeigen, eine Trennung beider Stoffe veraulassen können.

Ein Beweiß dafür, daß das Wassergas kein chemisches Gemisch mehr ist, scheint mir dadurels-einleuchten zu wollen, daß das tropfbarflüßige Wasser keine desoxydirende Wirkung auf das Silbersals außert; wogegen das Wassergas diese Wirkung auf das Silbersalz allerdings hervorbringt.

Einige Chemiker nehmen an, dass wenn eine Flüssigkeit verdunstet, so wird der lustförmige Theil negativ, der noch slüssige Theil aber positiv elektrisch. Es steht also unter Annahme dieses Satzes zur Frage, wie sich EE zu den beiden Stoffen des Wassergases verhalt, ob beide Stoffe als lustförmiges

Gemisch negativ elektrisch werden, oder oh der Sauerstoff + der Wasserstoff - elektrisch wird, und sie in dem einen oder dem andern dieser Zustande eine chemische Trennung erleiden und andere Verbindungen einzugehen fahig seyn können.

Ich nehme das Wassergas als Bestandtheil der Atmosphäre an; ich betrachte dasselhe nicht gleichbedeutend mit dem Wasserdunste oder Dampse. Das Wassergas hat die allen Gasarten gemeine Neigung, sich stets mit andern Lustarten zu vermischen; daher breitet es sich allenthalben in der Lust aus, so dass der Druck der Atmosphäre der Ausbreitung des Wassergases nicht hinderlich seyn kann. Das Wassergas ist bekanntlich leichter als die atmosphärische Lust.

Berzelius sagt in seinem Lehrbuche d. Chem. übers. v. Blöde: "Das in der Lust enthaltene Wassergas oder die Feuchtigkeit der Luft kann durch unendlich viele Umstände Veränderungen eileiden. So verändert es sich nach der Beschaffenheit des Landes; sie ist größer am Meere und in der Nachbarschaft großer Seen, - geringer auf dem Lande und wenn es lange nicht geregnet hat. Hauptsächlich hängen ihre Veranderungen von der Temperatur ab. Wenn diese in einer Lust abnimmt, welche mit soviel Wassergas gemengt gewesen ist, als dieselbe bei diesem Wärmegrade hat aufnehmen können, d. h. wenn die Feuchtigkeit gesättiget gewesen ist; so verliehtt ein Theil des Wassergases seine Luftgestalt, wird niedergeschlagen und in Dünste verwandelt. Die Durchsichtigkeit der Lult wird dadurch vermindert, und sie wird, je nachdem die Menge des gefallten Was-



des Silbersalpeters durch Wasserdünste. 447

sers größer oder kleiner ist, mehr oder weniger undurchsichtig und nebelartig" u. s. w.

Wir sehen hier, daß durch die Vermehrung der Temperatur die Bildung des Wassergases befordert, daß durch die Verminderung der Temperatur der gasförmige Zustand des Wassers aufgehoben und durch die Vereinigungsverwandtschaft beider einfachen Stoffe des Wassergases, eine andere Aggregatehen Stoffe des Wassergases, eine andere Aggregatehen hergestellt wird. Diesen Zustand des Wassers nennen wir zunächst Dampf oder Dunst des Wassers

Da in dem Wasserdunste oder Dampfe die Vereinigungsverwandtschaft beider einfacher Wasserstoffe inniger, mehr chemisch gebunden seyn muß, als sie es den Gesetzen der Natur nach in dem Wassergase seyn kounten, so ist er erklärlich, warum die mit Wasserdunst oder Dampf mehr oder minder angefüllte Atmosphäre anders modificirte Einwirkungen auf das salpetersaure Silber gestattet, als diejenige Atmosphäre, worin dieser Wasserdunst in einer verminderten Vereinigungsverwandtschaft, also als Wassergas, enthalten war.

Ist endlich das denst- oder dampfförmige Wasser der Atmosphäre ganz in dem tropfbarflüßigen Zustande, als Wasser zurückgetreten, so äußert dasselbe gar keine scheinbare Einwirkung auf das salpetersaure Silber. In dieser Aggregatform muß also die Vereinigungsverwandtschaft die größte, im Verhältniße zu der Einwirkung des salpetersauren Silbers seyn. — Es ist denkbar, wie groß die Zuhl der verwandtschaftlichen Vereinigungspunkte, vom tropfbarflüßigen Wasser, bis zum Wassergase, seyn müßen.

Journ. f. Chem. N. R. 6. Bd. 4. Heft.

Dass die mit Wasserdunst angesüllte Atmosphäre eine anders nüancirte Farbe auf das salpetersaure Silber hervorbringt, hiezu möchte unter Umständen auch die Gegenwart der Kohlensäure in der Atmosphäre beitragen können. Ich habe hierüber einige Versuche angestellt. Ich imprägnirte z. B.

- a) etwas kohlensaures Gas mit dest. Wasser. Die Mischung desselben mit dem salpetersauren Silber blieb im Schatten unverandert, im Lichte nahm sie eine rothliche Farbe an, welche bald dunkelviolett ward und einen eben so gesarhten Niederschlag bildete, während sich das überstellende Wasser ungesarbt klärte.
- b) ein; Kohlensäure enthaltendes, Brunnenwasser wurde zum Sieden befördert, sodann wurde in dem über diesem Kochgeschirre sich gebildeten Wasserdampse ein Glas mit dest. Wasser bis auf 1/4 seines Raumes entleert, dann verschlosen und 1/4 Stunde durchgeschüttelt. Dies Wasser gab mit der Silberauslösung eine röthliche Farbe, die indess von stärkerer Intensität war, als wenn ich zu diesem Versuche
- c) dest. Wasser (zum Kochen) anwandte. Die röthliche Farbe gieng in die dunkel-violette über, bildete einen ehen so gesärbten Niederschlag, und die überstehende Flüssigkeit klärte sich ungesärbt aus.
- d) Fast dieselben Erscheinungen fanden statt, wenn ich ausgeathmete Lust zu diesen Versuchen anwandte.

Alle diese Versuche resultirten aber nur im Lichte, im Schatten erfolgte keine Farbebildung.

Es wird erklärlich, dass diese Arbeiten ein grösseres Interesse gewähren werden, wenn ein genaues
Hygrometer uns denjenigen Feuchtigkeitszustand der
Atmosphäre kennen lehrt, bei welchem die eine oder
die andere Farbebildung eintritt und zu der andern
übergeht.

Ob die Vereinigungsverwandtschaft der beiden einfachen Stoffe in dem Wassergase sich in einem so geminderten oder erweiterten Zustande befindet, daß sie mit Hülfe eines 5ten Stoffes eine wesentliche Verbindungsveränderung erleiden, dies dürfte durch Volta's Eudiometer auszumitteln seyn. Da indeß das Wassergas sich nur so lange als Gas erhält, als ein gewisser Zustand der Temperatur statt findet, so bedarf das Eudiometer wohl eine eigene Vorbereitung zu dieser Arbeit. Ich bin deshalb danach aus, meinem Volta'schen Eudiometer eine andere Einrichtung zu geben, und im glücklichen Falle werde ich von dem Erfolg Nachricht geben.

Dass die Temperatur einen so wichtigen Einsluss auf das Wassergas mache, davon habe ich mich durch einen Versuch überzeugt, den ich jedoch zur Bestätigung der Wahrhelt, bei gelegener Zeit, noch wiederholen werde.

Ich schöpfte nämlich, auf ost beschriebene Art; ein paar Flaschen Lust über Land, in einer Höhe von 80' über die Wasserslache, beim Südwinde in einer schönen, sonnenklaren Mittagsstunde. Die Temperatur der Atmosphäre zeigte + 10° R. Diese, vom

Wasser absorbirte, Lust gab die bekannten Erscheinungen mit dem salpetersauren Silher.

Gleichzeitig leerte ich in dieser Höhe von 8d auch ein paar mit Quecksilber gefüllte Flaschen, und brachte sosort in jede dieser Flaschen, etwa den 4ten Theil ihres Volumens, am selbigen Tage geschmolzenen und bei der Anwendung noch warmen, salzsauren Kalk. Die Flaschen wurden gut verschlossen, osters geschüttelt und nun in einer Temperatur von o R. gebracht und hierin ein paar Tage erhalten.

Der salzsaure Kalk wurde jetzt aus den Flaschen dadurch hinweggeschafft, dass sie unter Wasser, welches die Temperatur von + 2-5°R. zeigte, geöffnet, und die Lust in ein anderes mit dest. Wasser gefülltes Glas, welches dieselbe Temperatur zeigte, geleitet wurde. Dieses Ueberleiten der Lust von Glas in Glas wurde so lange wiederholt, bis das Sperrwasser der Lust keinen salzsauren Kalk mehr enthielt.

Diese Lust wurde in obigem Verhaltnisse mit dest. Wesser gemischt und anhaltend geschüttelt. Diese Mischung blieb mit dem salpetersauren Silber im Schatten unverandert, im Lichte aber nahm sie eine rothliche, spater violette Farbe an und endlich siel ein tlunkel violetter Satz davaus nieder.

Weit hier dieselhe Lust, ohne Behandlung mit salzsaurem Kali und ohne auf den Gesrierpunkte gebracht zu seyn, die ost bemerkten eigenthümlichen Farbebildungen mit dem salpetersauren Silber hervorbrachte, so bin ich geneigt zu glauhen, das ich durch diese Einwirkung das in der Lust gegenwärtige Wassergas in seinem tropsbarslüsigen Zu-

über Magnetismus,

Er sagt, eine verzinnte Eisennadel wirkt gar nicht auf die Magnetnadel. Ich habe ein kleines Stückchen gewöhnliches verzinntes Eisenblech beiden Polen nacheinander genähert, und schon in einem Abstand von 1 1/2 Zoil und darüber, zeigte sich die Anziehung. Es ist nur nöthig, daß die Nadel empfindlich sey. Die meinige ist 4" 5", paris. Mass und hat ein Hüchen von Krystall. Eine Stricknadel mit Siegellack überzogen, wurde, ohne merklichen Unterschied, in derseiben Entfernung wie eine gleiche ohne Ueberzug angezogen. Auch eine lackirte Blechkapsel zog beide Pole in einer Entfernung von mehrern Zollen an.

Eben so wenig konnte ich die Beobachtung bestätigt finden, dass hartes Eisen, vorausgezeitt, dass es unmagnetisch sey, den Nordpol einer Magnetnadel abstiefse und den Südpol anzöge. Das wäre eine unerhörte Anomalie! Aber freilich haben Nähnadeln, Messerklingen und andere Stahlwaaren öfters schon eine geringe Polarität, und dann muß allerdings Abstoßen oder Anziehen erfolgen, je nachdem man dem Pole der Magnetnadel den gleichnamigen oder ungleichnamigen Pol nahert. Hr. Dr. K. giebt nicht an, wodurch er sich versichert hätte. dafs das liarte Eisen, mit welchem er seine Versuche anstellte, wirklich unmagnetisch gewesen wäre. Die sicherate Probe ist gerade, dass beide Pole der Magnetnadel eine gleiche Anziehung gegen dasselhe ausüben. Ich habe mehrere sehr feine Nähnadeln gefunden, die von dem Nordpol so gut als von dem Südpol angesogen wurden; eben so Federmesser, Scheeren und andere Werkzeuge, mit denen dasselhe geschah. Dagegen fand ich auch andere stählerne Werkzeuge, die mit dem einen Ende den Nordpol, und mit dem andern den Südpol abstießen, zum offenbaren Beweis, daß sie schon einige Polarität hatten.

Zu den Versuchen mit weichem Eisen nahm ich einen dünnen sehr biegsamen Eisendraht. Dieser wurde aber von dem Südpol der Magnetnadel so gut angezogen, als von dem Nordpol; auch andere Arten von weichem Eisen gaben mir ohne Ausnahme dieselbe Erscheinung. Ich kann also dem Hrn. Dr. K. auf keine Weise darin bei-timmen, dass weiches Eisen auf den Südpol einer Magnetnadel gar nicht wirken sollte.

Was die Versuche mit feinen Nähnadeln, die auf Wasser schwimmen, anbetrisst, so bemerke ich dass man solche Nadeln leichter, als nach Hrn. Dr. K. Methode, zum Schwimmen bringt, wenn man eine Haarnadel an ihren spizen Enden umbiegt, in die Biegung die Nähnadel legt, alsdann die Haarnadel behutsam ins Wasser taucht, bis die Nähnadel die Oberstäche berührt, und daraus jene vorsichtig darunter wegzieht.

Dass dergleichen schwimmende Nadeln sich nach und nach in die Richtung des magnetischen Meridians stellen — wenn auch nicht immer genau, doch beinahe — habe ich auch mehrmals wahrgenommen; aber nicht, wie Hr. Dr. K. will, dass dabei die Spitze der Nadel jedesmal nach Süden gekehrt war. Es scheint zusallig, wenn die Nadel nicht schon vorher magnetisch ist, ob die Spitze oder das andere Ende sich gegen Süden kehrt — denn ich habe beides gesehen. Unstreitig kommt viel dabei auf die Richtung an. in



welcher die Nadel auf das Wasser gelegt wird; oder auf unmerkliche Bewegungen im Wasser selbst. Auch muß ich gestehen, daß manche Nadeln, die stundenlang auf dem Wasser liegen blieben, sich dem magnetischen Meridian nicht einmal näherten, oder wenn sie sich ihm genähert hatten, sich wieder davon entsernten.

Zwei solche Nadeln ziehen einander an, und legen sich haufig ihrer ganzen Länge nach an einander an. Diese Anziehung ist aber weder elektrisch, noch magnetisch — wie schon daraus erhellet, daß sich die Nadeln mit ihren gleichnamigen Polen an einander legen — sondern lediglich eine Folge der Capillar – Attraction. Ein Stückehen Messingdraht von einer Klaviersaite legt sich eben so gut an die Nadel an, als eine gegen die andere. Hingegen stoßen Holz und Metall einander scheinbar ab, weil das Wasser an dem einen erhöht, an dem undern vertieft steht. Diefs ist auch der Grund, warum die Nadel sich nicht nach dem Rande des Glases bewegt, denn sie wird von diesem abgestoßen.

Die Spitze einer Papierscheere, eines Federmesmers, gegen die schwimmende Nadel gehalten, brachte weder das nördliche, noch das südliche Ende in Bewegung.

Dagegen zogen beide Pole einer Magnetnadel beide Enden an.

Die Kraft, welche die Nadeln schwimmend erhalt, ist nicht die magnetische, wie fir. Dr. K. meint, — denn es schwimmen ja auch Messingnadeln sondern ebenfalls die Capillar-Attraction. Ehen so wenig ist wohl die Abweichung in der Richtung der Welche es durchlief, wie in einem Breuspenkte zusammenium. Mit andern Worten, diese unendliche Kette des Daseynn, welche wir Welt neunen, welche ohnedem schon uns als nicht numfassen erschien, soll nicht blos geschauet werden, wir is ist; sondern erkannt werden, wie sie war, und berechne, wie sie sejn wird. Erst wenn alles dieses erreicht ist, kan man sagen, die Naturuissenschaft sey erschöpft.

§. 5.

Man sieht leicht, dass wir hier nur einige Hauptnäge eines Ideals entwarfen. Eine Wissenschaft, wie diese, wird som für ein endliches Wesen unvollendet bleiben. Doch ohre ein suigestecktes Ziel haben wir keine Richtschnur für unsere Kräfe, und ohne ein unerreichbares Ziel kann die beständige Entwicklung, wozu das Menschengeschlecht bestimmt ist, nicht funschreiten. Die Frage ist also: Wie ist es möglich, diese un eine Wissenschaft bilden kunnen, welche ein Bild, wenn auch nur ein schwaches, jenes Ideals an welche ein Bild, wenn auch nur ein schwaches, jenes Ideals an

§. 4.

Ein in die Natur tieser eindringender Elick zeigt um it aller dieser unendlichen Mannigsaltigkeit eine bewundernsuürdige Einheit. Wie verschiedenartig auch die Gegenstände untereinander seyn mögen, so entdeckt doch eine tiesere Forschung in ihnen allen ein gemeinschastliches Wesen. So finden uit im gesamten Thierreiche das nämliche Gesetz der Organisation, trotz der größten und mannigsaltigsten Verschiedenkeit in der änsern Form und dem innern Bau. Indem wir atets mehr und mehr naue Ausmerksamkeit auf diese Grundeinheit richten, sind wir dahin gelangt, daß wir nur wenige Thiere von jeder Klasse zu konnen branchen, um eine richtige Einsicht in der Wesen des ganzen Thierreichs zu bekommen. Dadurch können wir uns doch eine ziemlich richtige Vorstellung von Thieren machen, die nicht mehr da sind, und deren Ueberreste men ties ans dem Schoosse der Erde berausbringt. Diese selbe Ein-

über das Studium der Naturlehre. 461

heit finden wir im Pflansenreiche wieder, wo obenfalls eine gründliche Untersuchung einiger wenigen Organisationen hinreicht, eine tiefe Einsicht ins Wesen desselben zu geben. Bei einer ferneren. Untersuchung findet man einen Binheitspunkt gemeinschaftlich für Thier- und Pflausenreich, doch auch diege Bigheit ist nur ein Glied einer höhern, bie sich audlich der Gedanke in einer Grundeinheit der gansen Natur verliert. We wir unsern Blick binwenden, finden wir von neuem dieselbe Rinheit. Die Gesetze, wolche für unsern Mond gelten, gelten eben so für die Monde, welche die andere Planeten begleiten. Die Bewogung dieser Planeten um die Sonne findet abermale mach dem nämlichen Gesetze Statt, und jeder nen entdeckte Weltkörper ist nur eine neue Bestättigung dieses Gesetzest Doch debei bleiben wir noch nicht steben; wir haben Grund, ansunchmen, dale unsere Sonne mit mehreren andern angleicht. im Großen des wiederholen, was unser Planetensytem uns im Kleinen seigt. Kohren wir wieder von jenen Weltkörpern se den Körpern auf unserer Erde surück, so finden wir, dass eie alle ohne Ausushme denselben Gesetzen der Brwegung und der Schwere unterworfen sind, wie jede Weltkörper, so dale wie ans unsern Versuchen über die Rewegung hier auf der Erde; Polgerungen ziehen können, welche für das Ganze gelten. nen wir nun diese Bewegungsgesetze genau, so können wir berechnen, wie die Stellung der Weltkörper einet war, und wie sie zu jeder gegebenen Zeit segn wird. Die Naturkunde bietet uns bierzu mannigfaltige Beispiele. Bine ähnliche Gesetzmäfeigkeit, obgleich bei weitem nicht mit der Genanigkeit ausgeführt. wie in der Astronomie, haben wir für die Zeitfolge in verschiedenen andern Naturbogobenhoiten entdeckt, z. B. regelmileige, obgleich noch nicht in ihrer Dauer bestimmte Perioden in der Entwicklung der Erde, in den dynamischen Wirkungen, in der Bowegung der Magnetnadel.

Diese Beispiele machen uns kler, was die Philosophie streng beweist, dass eine jede wohl geleitete Untersuchung eines beschränkten Gegenetandes uns einen Theil der ewigen Gesetze des unendlichen Genzen entweckt.

ģ. 5.

Diese Gesetze und die Kraft, womit sie ausgeführt werden, machen nun das einzig Unveränderliche im der Natur aus Während jedes Ding unaushörlich seine Stelle verändert, wähsend die Stoffe, worzus es zusammengesetzt ist, unanshörlich wechseln, bleiben die Urkräfte and ihre Gesetze; und ans sie bestehen in diesem Wechsel. Nur durch die Gesetze, welche darin ausgedruckt sind, unterscheidet ein Ding sich vom andern; denn aus den nämlichen Stoffen finden wir die ur . eichartigsten Dinge zusammengesetzt, und je weiter unsere Unterauchungen gorwärts schreiten, desto mehr werden wir überzengt, dals die Materie in jedem Dinge, so wie die Krafte, wodurch Leben und Wirksamkeit in der Natur erhalten werden, überall diepoliben sind, aber, dais das, was den Gegenständen den bestimmton Cheracter giebt, und die unendliche Mannigfaltigkeit biidet, nur die Art ist, wie die Wirkungen in jedem Dinge vergeben, die Naturgesetze, wonach alles geordnet und geleitet wird. Mit einem Worte, die Dinge sind in einem unaufhösischen Uebergang von einem Zustand zum andern; in einem beständigen Werden, überalt aus dem nämlichen Stoff vermitsolet der nämlichen Kräfte. Der Stoff selbst aber ist nichte anders, als der, durch die Gtundkräfte der Natur, erfüllte Rauw; das, was also dom Dinge seine unveränderliche Bigenheit giell, sind die Gesetze, wonach es sich bildet. Aber das, was das Unveränderliche und Ausgezeichnete des Dinges ausmacht, neuet man mit Recht sein Wesen, and den Theil desselben, den emit andern nicht theilt, sein eigenthümliches Wesen. Wir dufon daher sestsetzen, dass die Naturgesetze, wonach ein Die sich bildet, zusammengenommen seine Eigenthümlichkeit ausmache, und, dass die Kenntniss der Naturgesetze in ihrer Thatigkeit, Kenntnifs vom Wesen des Dinges ist,

§. 6.

Es besteht aber das Wesen irgend eines Dinges nicht is einem einzigen Naturgesetz, welches wie ein Begriff in einen Satze sich ausdrücken ließe, sondern nur in einer Vereinigung

über das Studium der Naturlehre. 463

mannigsaltiger Naturgesetze, welche alle zusammen ein höheres bilden, wosur wir aber vergebens den Ausdruck suchen. Mann kann daher das Wesen eines jeden Dinges als aus unsähligen andern zusammengesetzt betrachten, selbst ist es aber nur ein Theil einer noch größern Kette von Wesen, und hängt mit ihnen zu einer höhern Einheit zusammen (wie z. B. die Erde nie vollkommen begriffen werden kann, wenn man sie nicht zugleich als Glied des Sonnensystems betrachtet), welche abermals nur ein Glied einer noch höhern ist, und so sort, bis endlich der Gedauke sich im unendlichen All verliert. Se bilden alle Naturgesetze zusammen eine Einheit, welche, in ihrer Thätigkeit gedacht, das Wesen der ganzen Welt ausmachen.

§. 7.

Untersuchen wir diese Gesetse genauer, so finden wir, dass sie so vollkommen mit der Vernunft übereinstimmen, dass wir mit Wahrheit behaupten können, die Gesetsmäsigkeit der Natur bestehe darin, sich nach den Vorschiften der Vernunft su richten, oder vielmehr die Naturgesetze und Vernunftgesetze fallen zusammen. Die Kette von Naturgesetzen, welche in ihrer Thätigkeit das Wesen eines jeden Dinges ausmacht, kann man auch als einen Naturgedanken, oder richtiger, als eine Naturidee ansehen. Und da alle Naturgesetze susammen nur eine Einheit ausmachen, so ist die ganze Welt der Ausdruck einer unendlichen Alles umfassenden Idee, welche eins ist mit einer unendlichen in Allem lebenden und wirkenden Vernunft. Mit andern Worten: Die Welt ist eine Offenbarung der vereinigten Schöpfungskraft und Vernunft der Gottheit.

, §. 8.

Nun begreisen wir erst recht, wie wir mit der Vernunst die Natur erkennen können, denn die Vernunst erkennt sich selbst in den Dingen wieder. Aber wir begreisen auch auf der audern Seite, wie unsre Erkenntnis stets nur ein schwaches Bild des großen Ganzen seyn wird; denn unsre Vernunst, obJourn. f. Chem. N. R. 6. Bd. 4. Heft.

gleich in ihrem Ursprunge mit dem Unendlichen verwandt, ist im Endlichen befangen, und kann sich nur unvollkommen daves Vollkommen das Ganze zu durchschauen und zu umfassen, ward keinem Sterblichen verliehen. Mit andächtiger Ehrfurcht muss er seiner Kräfte Grenzen fühlen, und erkennen. dass der schwache Strahl, den er schauen darf, ihn dennoch weit über den Staub erhebt. Doch nicht mit dem hellen Blick der Vernunft allein stehen wir mit dem innern Wosen der Natur im Zusammenhang. So wie wir im Geschmack für das Schoes einen Sinn für den Abdruck des Geistes in den Pormen, wie wir im Gewissen einen Sinn für den Abdruck der Vernnaft im Leben empfingen, so ward uns auch ein S.nn für den Abdruck der Vernunft in den Wirkungen der Natur, wodurch wir ihre Nähe fühlen, und ohne Deutlichkeit im Einzelnen, von Rindrucke der Majestät des Ganzen ergriffen werden. Diese ahnende Gleichgestimmtheit mit der Natur leitet die Vernant bei ihrer Forschung und wird wiederum von ihr geweckt, gestärkt und gereinigt; beide stehen im innigsten Bunde, doch se, dass jene im Leben, diese in der Wissenschaft die herrschende seyn muls.

§. 9.

Man wird nun recht lebhast sühlen, wie unwürdig es sezu würde, den Nutzen sum Zweck dieser oder irgend einer Wissenschast zu machen; denn wenn wir nach dem Nutzen einen Gegenstandes sragen, so geben wir dadurch zu erkennen, dass wir ihm keinen Werth an sich beilegen, sondern nur in Hinsicht auf etwas andere, was also höher stehen mußs. Sollte also die Wissenschast blos des Nutzens wegen getrieben werden, so müßte es etwas geben, was eines vernünstigen Wesens würliger wäre, als der Gebrauch der Vernunst, oder einen bessern Theil des Menschen als der Geist; da dieses aber unmöglich int, so ist die Wissenschast an und für sich ein Gut, und es bedarf keines ihr sremden Grundes sie sich zu erwerben. Um ihrer selbst willen soll also die Wissenschast getrieben werden, als eine Erkenntnus

über das Studium der Naturlehre.

465

Dass sie auch in einem niedriger liegenden des Göttlichen. Kreise die herrlichsten Früchte treibt, ist eine Folge der Vernunftharmonie welche alles beseelt. Diese Früchte sind es grade, welche man den Nutzen der Wissenschaft nenfit, und so gefast, heisst es die Herrlichkeit der Wissenschaft, auch von einem niedern Standpunkte aus zu betrachten. Dieses gehört mit zur Vollständigkeit der Betrachtung und hat dadurch ein unmittelbares Interesse für ein denkendes Wesen. Nach dieser Ansicht ist der Nutzen der Naturwissenschaft ein doppelter, indem sie theils unsre Kräfte, auch für die Zwecke des bürgerlichen Lebens. stärkt, theils uns Mittel su ihrem Gebrauch giebt. Außer der allgemeinen Entwicklung und Vervollkommnung, wozu jede Wissenschaft auf unsere geistigen Kräfte wirkt, trägt die Naturwissenschaft noch auf eine eigenthümliche Weise dezu bei, uusre im Endlichen befangene Vernunft zu beleuchten und zu stärken. indem sie in einer geordneten Reihe von Anschauungen die ewigen Gesetze der Vernunft, auch als die sinnliche Wolt beherrschend, darstellt. Durchdrungen von dieser Ansicht geht der Mensch mit schärferem Blicke, mit kräftigerm Vertrauen, mit reinerer Freude an jodes Geschäft, und vollbringt es wie einer, der nach einer innern Ueberzeugung handelt, nicht nach einer blois äußern Vorschrift. Zugleich wird die Seele in eine innere Ruhe und im Einklang mit der ganzen Natur versetzt, welche sie von jeder abergläubischen Furcht befreiet, denn deren Grund liegt stets in der Einbildung, dass Kräfte, welche der Ordnung der Vernunst widerstreiten in den ewigen Gang der Natur eingreisen könnten.

Dieses ist in wenigen Worten die auf unzählige Weise vom Innern austrahlende Wirkung der thätigen Liebe zur Wissenschaft. Mit Hinsicht auf den äußern Wirkungskreis der Kräfte kann die Trefflichkeit der Wissenschaft in der einen großen Wahrheit gesalst werden, sie lehrt uns die Natur beherrschen.

Sparsam bietet die Natur dem Leben des rohen Menschen seine, doch so wenigen, Bedürfnisse, und giebt nur wenigen in einem großen Umkreise ihre Nahrung. Die Wissenschaft zwingt sie zu größeren Gaben. Durch sie wird die Erde seuchtbarer,

durch sie werden die Producte veredelt und zu Zwecken vonbeitet, deren Möglichkeit das ungeübte Auge in dem früheren Stoffe kaum shudete. So schafft sich der Mensch einen leichten und behaglichen Zustand, dort wo sonst die Dürstigkeit kam eine lindernde Nahrung würde gefunden haben. Wo früher wich Menschen gedankenlos, als blose Werkzenge wirkten, und ihr Zeit in knechtischer Arbeit verleben mussten, da befreit die Wissenschaft sie durch Maschinen, die Statt ihrer arbeiten, und Von der Natur wire den Zweck noch vollkommner erfüllen. der Mensch nur auf einen eugern Kreis beschränkt, die Einsicht in die Natur erweitert denselben. Durch die Wissenschaft unsegelt er die Erde, senkt sich auf den Grund des Mesres hinzh, durchsliegt er die Luft, und ist so nicht mehr-au den Brdfeck gebunden wo er geboren ward. Selbst die Beschränktheit unserer Sinne hat eine tiefere Untersuchung so zu erweitern gewuld, dass wir durch künstliche Werkzeuge eine Welt anden. wo der unbewelfnete Sinn uns nur eine verschwindende Grölee zeigt. Berge und Thäler in entseruten Weltkörpern entdecken, und Sonnensysteme dort, wohin früher die kühnste Einbildungskraft kaum ihre Schöpfungen zu versetzen wagte. So erweitert sich des Menschen ganzes Daseyn und wird mehr geistig, so daß es deutlich sich zeigt, dass die Wissenschaft und ihre Folgen is einer gegenseitigen verstärkten Wechselwirkung atehen. Was die Wissenschaft schenkt, das hilft sie uns auch schützen. Ohne die Wissenschaft ware der Mensch nur ein Ball für den wilden Kampf der Elemente, die zu allgemeinern Naturawecken bestimmt weren. Durch sie lernt er eine Naturkraft durch die andre bekämpfen und oft die drohendste zu einem heilhringenden Zweck zu leiten. So lehrte die Wissenschast den zeratörenden Blitz des Isimmels abzuleiten, die Macht des Wassers zu dämmen, so dals es unsern Absichten dienen muls, des Feuers verzehrende Wirksamkeit zu beherrschen, und ihm die wichtigsten Dienste abzuswingen. Selbst wenn die allgemeinen Naturkräfte sich unmittelbar gegen die innern Kräfte wenden, wedurch unser Leib besteht, lebrt die Wissenschaft uns das wahre Gegenmittel zu finden: wider Gist ein Gegengist, wider Krant-

über das Studium der Naturlehre.

heit ein Heilmittel oder sogar eine beschützende Krast, wider eine allgemeine das Leben bedrohende Ansteckung, welche sonst der Länder Bevölkerung verzehren, und es um Jahrhunderte in Coltur und Entwicklung zurückbringen könnte, eine zerstörende Kraft der sie nicht widerstehen kann. Die rohe, von der Vernunft nicht geleitete, Menschenkraft kann man selbst als eine robe und feindliche Naturwirkung betrachten, welche oft schon die Prüchte, die der bildende Pleiss vieler Jahrhunderte cutwickelt hatte, zerstörte. Die Naturwissenschaft hat ausserordentlich dann beigetragen, den Krieg in eine wissenschaftliche Kunat zu verwandeln, welche kaum bei irgend einem Volke zu einer merklichen Vollkommenheit gebracht werden kann, wenn es in anderer Hinsicht nicht auch auf einer ziemlich bedeutenden Entwicklungsstuse steht. Und so mogte diese allzeit gefährliche Kraftäusscrung, wenigstens auf einer Seite etwas von ihrer Grässlichkeit verloren haben. Kurs, die Wissenschaft eileichtert, erweitert und sichert auf mannigsaltige Weise unsern Zustand, und entfernt mannigfaltige Hindernisse, welche der freien Thätigkeit und der geistigen Entwicklung des Menschen im Wege liegen,

2) Eintheilung der Naturwissenschaft.

§. 10.

In unseer Kenntniss der Natur unterscheiden wir etwes, was mehr unmittelbar von der Vernunft herrührt, etwas was mehr seinen Ursprung in den Sinnen hat. Beide stehen wechselseitig im innigsten Zusammenhange. Es ist das Wesen des Menschen, die Vernunft in einem organischen Körper nicht blos von einer eigenen Seite, sondern als ein sich selber anschauendes Ganzes derzustellen. Seine sinnliche Natur ist im eigentlichen Verstande nur als der Leib dieser Vernunft anzusehen. Sehen die äußeren Sinneswerkzeuge empfangen daher die Eindrücke auf eine Weise, welche mit derzelben in der vollkommensten Uebereinstimmung ist, und in den inneren Sinnen drückt eine sich selbst unbewußte Vernunft den zerstreuten

Kenntnissen noch mehr ihr Gepräge auf. Durch unmerkliche Grade nähern wir uns so der bewussten Vernunst, die alles zu höhern Einheiten ordnet und verbindet, welche endlich von Stufe su Stufe in die eigenthümliche innere Harmonie der selbstständigen Vernunst übergeht. Auf diesem Wege entsteht die Erfahrungs - Naturwissenschaft (empirische Naturwissenschaft). Die Vernunft auf ihrer Seite ist gleicher Art mit dem Grund und Wesen der Natur. Sie enthält in so weit den Keim der ganzen Welt in sich, und muss in ihrer nothwendigen Selbstanschauung ihn entwicklen. Beim Höchsten also, wozu unser Geist sich erheben kann, beim Wesen aller Wesen, beim großen Urheber des All's fängt sie au. In sich selbst dem Bilde desselben sucht sie die Hauptrichtungen, und damit den Ursprung der wesentlichen Grundformen in der ewigen Einheit. In ihren eigenen Gesetzen aucht sie die Gesetze der Natur, in der Mannigsaltigkeit ihrer eigenen Formen, die der Welt, und entwickelt und schafft so aus sich selbst des ganze große, All. Auf diesem Wege entsteht die speculative Naturwissenschaft, welche man auch Naturphilosophie genannt hat. Auf jedem dieser Wege hat die Entwicklung der Wissenschaft ihre eigenthümliche Schwierigkeiten und Schranken. Auf dem Wege der Erfahrung hemmet uns die ungeheure Menge von Gegenständen, welche die Sinne uns darbieten, und worin doch keine Vollständigkeit ist. Obgleich sie durch die Sinnlichkeit selbst, ohne unsre Kunst das Gepräge der Vernunft annehmem, so geschieht dies doch nur nach gewissen mehr in die Augen fallenden Achnlichkeiten, womach große und leichter zu überschauende Massen gebildet werden, worin aber dieser tiefer Zusammenhang, diese innere Einheit, wonach die Veraunst strebt, noch nicht dentlich ist, sondern vielmehr oft verkannt und in ein trügerisches Licht gestellt wird. Wenn auch die Natur der Sache uns diels nicht zeigte, so würde doch die Geschichte uns hinreichend beweisen, dess nur durch zahlreiche Irrthümer, durch mannigfaltige und vergebliche Versuche in entgegengezetzten Richtungen unsere Einsicht endlich auf diesem Wege zu dem Punkte gelangt ist, wa wir in diesem Augenblick stehen, welchen wir aber schon im

über das Studium der Naturlehre

nächsten Fortschreiten verlassen müssen. Die speculative Naturwissenschaft scheint uns also unmittelbarer zum Ziele zu flihren, doch hier ist es wohl zu beschten, dass die Vernunft, die sich in der Natur offenbart, die unendliche ist, die unsrige aber, welche jene derin wiederfinden soll, begränzt, in der Endlichkeit befangen ist. In unendlichen Funken zerstreuet die Vernunft sich im Menschengeschlechte. Obgleich in jedem einzelnen Wesen ein Bild des Ganzen, hat sie doch in jedem ihre eigenthümliche Richtung, welche sie abhält, gleich hell und rein ihr Licht nach allen Seiten zu verbreiten. Erst seit kurzem in ihrer jetzigen Form ausgebildet, kann die speculative Philosophie nur durch das vereinte Streben vieler Denker eine bedeutende Vollkommenheit erlangen. Je näher sie den großen Hauptformen ist, desto sicherer und reiner wird sie seyn, je weiter sie hinab steigt zur Mannigfaltigkeit der Natur, desto leichter überspringt sie ein Glied in der großen Kette, desto leichter schweist sie in einer einseitigen Richtung ab. Nur urablässig von der Erfahrung gewarnt und befruchtet, kann sie, ohne sich zu verwirren, fortschreiten. Jede einzelne dieser Richtungen der Wissenschaft bedarf also der andern; diese muss aus der Ersahrung die Mannigfaltigkeit und lebendige Gegenwart nehmen, welche unsre begränzte Schöpfungskraft den Dingen nicht geben kann, jene muss die Binheit und den Ueberblick von der Speculation empfangen, denn sie kann nur von einem höheren Standpunkte aus genommen werden. Für die empirische Forschung ist die Idee des Canzen als eine leuchtende Sonne zu betrachten, welche ins verworrene Chaos der Erfahrung scheint; und dem speculativen Philosophen müssen die Erfahrungen leitende Sterne seyn, ohne welche er sich leicht verlieren mögte in die unendliche Tiofe der Vernunft. Je weiter sie fortschreiten in diesen entgegengesetzten Richtungen, desto mehr nähern sie sich, und endlich werden sie als verschiedene Organe des nümlichen Wesens sich in einem harmonischen Ganzen vereinigen.

ģ. 11.

Die Erfahrungenaturlehre theilt sich in zwei große Theile,

die beschreibende und untersuchende. Der Gang der ersten ist nämlich, durch die Sinne, die Form, den Bau, die Zusammensetzung u. s. w. der Gegenstände, frirz alles das, was sich an ihnen in einem gegebenen Zustande ergiebt, ohne auf ihr Waken Rücksicht zu nehmen, zu beobachten. Diese ungeheure Menge wird zusolge Grundsätzen nach ihrer Aehnlichkeit oder Verschiedenheit geordnet. So entsteht die Naturbeschreibung. welche man minder richtig Naturgeschichte genannt hat. Dass gehört nicht bloss die Beschreibung der Thiere, Pilanzen und Mineralien, soudern auch die physische Erdbeschreiburg und der Theil der Sternkunde, welche bloss die Form. Stellung u. L. w. der Himmelskörper beschreibt. Selbst die Anatomie and Krystallographie müssen zur Naturbeschreibung gerechnet werden, obgleich sie sich schon sehr dem untersuchenden Theile nähern. In diesem bleiben wir nicht bei jener ersten Bekann:achaft mit den Dingen stehen, sondern wir betrachten sie in ihrer Thätigkeit, und etreben die Gesetze zu entdecken, wonzel sich diese richtet. Diesen Theil der Naturwissenschaft beneun: man mit dem besondern Namen der Naturlehre. In dieser anterscheidet man wieder die allgemeine und besondre. Jene stellt die Gesetze wonach alle Körper auf einander wirken, auf, ohne auf irgend ein besondres Ganze Rücksicht zu nehmen, wozu sie gehören könnten. Diese hingegen strebt das ingere Wesen und den Zusammenhang, in einem für sich betrachteten Ganzen, zu entwicklen und daraustellen. Hierher gehört die Lehre von den Bewegungsgesetzen der Weltkörper, Astronomie im strengster Sinne des Wortes: die Lehre von den Entwicklungsgesetzen der Erde, Geologie: die Lehre von der Natur der organischen Weser, Physiologie. Eigentlich herrschen in der ganzen Natur die elben Gesetze, nur in einer höbern oder niedern Ordnung; doch dieser Unterschied in der Potenz, worin die Naturgesetze vorkommes, macht schon einen sehr wesentlichen Unterschied in der Art des Versahrens und im Vortrag der Wissenschaft. Dies ist um so mehr der Fall, da man nicht unmittelbar den einen Theil mit dem andern verknüpsen, noch aus den Grandsätzen des einen, Theile, die des andern vollkommen ableiten kann, sondern jeden Theil für sich mit einem neuen Anfangspunkte beginnen, ja selbst in einigen mehrere Hauptpunkte haben muß, die weder wechselseitig von einander, noch von einem höhern gemeinschaftlichen Hauptpunkte bestimmt abgeleitet werden können, sondern mehr durch eine Art von Gefühl für die Einheit verknüpst werden müssen. Dieser Mangel an strengen Zusammenhange ist eine natürliche Folge der Entfernung der Wissenschaft von ihrer Vollendung. Je weiter wir in unsern Binsichten fortgeschritten sind, desto mehr haben sich die einzelnen Zweige genähert, um ein Ganses auszumachen, und durch das Zusammenwirken der speculativen und der empirischen Naturwissenschaft wird dieses Ziel, wosu man eifrig hinstrebt, so weit Menschenkräfte es erlauben, erreicht werden.

Anmerk. Die Naturbeschreibung nennt man auch mit einem sehr passenden Namen Naturkunde, so wie man den, der diese Wissenschaft treibt, einen Naturkundigen nennt. Den, der im untersuchenden Theil arbeitet, nennt man einen Naturforscher. Es versteht sich übrigens, dass kein denkender Mann bloß Naturkundiger ist, wenn auch die Naturkunde seine Hauptausgabe ist. Selbst im wissenschaftlichen Vortrage steht keiner der Theile ganz für sich, sondern der eine schweist leicht in die Grenzen des andern über.

Folgende Tafel wird die hier aufgestellte Eintheilung, so wie die im §. 12. folgende, anschauliger machen.

Naturwissenschaft.

Naturbeschreibung. Naturlehre. Allgemeine Aeussere. Innere Besondre Sternheschrei. Beschreib. des Bewegungs-Stern wissenlehre" Innern der echaft bung Sterne fehlt (Mechanische (Astrographie) (Astronomie) Erdbeschrei- Lehre vomBau Physik) Die Lehre von Die Lehre von der Erde bung der Bildung den Kräften (Geognosie) (physische der Erde. (Chemie) Geographie) (Geologiei) Mineralbe-Lehre vomBau d. Krystalle schreibung Mineralnaturlehre (Orvitogra-(Krystallogra-(Orykioph, s.) phie) phic)

Naturbeschreibung.		Naturlehre.	
Acufsete	Innere	Allgemeine	Besondere
Gewächsbe- schreibung	Pflanzen- zergliederung		Naturlehre der Gewäche.
(Phytograph.)	(Phytotomie)	,	(Pflanzenpty- siologie)
-			(Phytomonic)
	Thier-a zergliederung		Naturiehre d. thierischen Lebens
(Zoographie)	(Zootomie)		(Thierphysic-logie)
•			(Zuonomie)

Gewöhnlich falst man alle Kenntnisse, welche einen Gegenstand betreffen, zusammen. So umfaist das Wort Astronomie am häufigsten alles was die Sterne betrifft, und Geologie alles was sich mit der Beschaffenheit der Erde besalst. Die Mineralogie enthält alles was die Mneralien betrifft. Die Betanik was die Gewächse, die Zoologie was die Thiere betrifft. Konnte der chemische Theil der Astronomie, wovon wir kaum einen Aufang haben, eben so vollkommen werden wie der mechanische Theil derselbes, so wurde sie zugleich eine Cosmologie seyn. Unter Blineralphysik wird hier eine Wissenschaft verstanden welche noch uneutwickelt ist, nemlich eine Aufstellung der physischen und chemischen Gesetze der Mineralgebilde, worin sich zeigen mülste, wie sie sich auseinander oder mit einander entwickelt haben. Dieser Theil ist eben so sehr von der Goologie, wie die Mineralbeschreibung von der physischen Geographie, verschieden.

3) Eintheilung der allgemeinen Naturlehre.

δ. 12.

Die allgemeine Naturlehre welche bier abgehandelt werden soll, wird mit einem andern Worte auch Physik genannt, wobei das Wort in seiner engsten Bedeutung genommen wird. Zuweilen neunt man sie auch mit einem viel zu beschränkten Namen Experimentalphysik, weil sie so viel als möglich Experimente

tst, um die Naturgesetze zu unterzuchen, um die gefundenen su bestätigen. Wir haben geschen, dass ihr Cegenstand 'eränderungen sind, welche im Allgemeinen mit Körpern Darnach mule sie eingetheilt werden. Alle hen können. Veränderungen der Körper können auf swey von ein-: wesentlich verschiedenen Arten geschehen: äussere: und Eine bloe äußere Veränderug, welche aleo keinen Einauf die Beschaffenheit des Körpers haben darf, kann mur Verhältnis gegen andre Körper betreffen, also deren Stelund Ort. Aber eine solche Veränderung heist Rewegung die Wissenschaft derselben Bewegungslahre. Blos inmere nderungen können nur mit den Eigenschaften der Körperthen, und können nur bemerkt und untersucht werden geie rn sie auf andre Körper wirken können; wir betrachten stets diese Eigenschaften in ihrem Wirken. Allein eine ende Eigenschaft nennen wir auch eine Kraft; die Lehre den innern Veränderungen der Körper mule also Kraftheilsen, aber kann auch mit dem alteu Namen Chemie bewerden. Dieser Theil der Wissenschaft hat sich in zwei strichtungen ausgebildet. Auf der einen Seite betrachtet die mannigfaltigen Verbindungen, welche zwischen verschiertigen Körpern Statt finden, und wovon die aller unterdensten eine für uusre Sinne vollkommen körperliche Einbilden. Auf diese Untersuchung war die Chemie lange beinkt, und sie wurde als eine von der allgemeinen Natur-, gans verschiedene Wissenschaft behandelt, indem man bte, dass bei dieser Art der Wirkung alles auf die Stoffe, he man zu verbinden suchte, ankäme. Aber bei näherer igung sahen wir, dass es eigentlich die Gesetze der Kräfte , welche Vereinigung und Trennung hervorbringen, nicht Materiea, welche vereinigt oder getrennt werden, enstand der Wissenschaft seyn müssen, da die Kenntnisse Stosse als solcher, entweder der Naturbeschreibung ange-, oder auch eine Folge der Untersuchung über die Kräfte Körper ist. Indem man diels weiter verfolgt, findet man ich, dass alle chemische Wirkungen zurückgeführt werden

können auf die Asulierung zweier über die genze Natur verbreitete Hauptkräfte, deren Bigenschaft in ihrem freien Zustand auf diesem Wege jedoch nicht leicht mögte gesunden werden. Von einer andern Seite ist man indessen zu einer nähern Keustnils-dieser Kräfte gelangt. Man hat nämlich in den elektrischen, galvanischen und magnetischen Wirkungen zwei, über die genze Natur verbreitete, einander entgegengesetzte Kräfte gefonden, bei deren freiesten Acuserung man Gelegenheit hatte, de Gesetze zu untersuchen, und sie in ihrem mannigfaltigem Verhalten bis zu dem Punkte zu verfolgen, wo sie auch chemische Wirkungen hervorbringen. Hieraus sicht man dass die Chemis nach jeder dieser Richtungen vorgetragen werden kann, aber dass doch die letzte die leichteste Uebersicht über die genze Kette der chemischen Wirkungen giebt. Man nennt die Kraftlehre auch den dynamischen Theil der Wissenschaft, die Bewegungslehre hingegen den mechanischen. In derseiben Bedestung spricht man auch von dynamischer und mechanischer Wirkung.

Außer dem dynamischen und dem mechanischen Theil der Naturlehre könnte man sich noch einem dritten denken, welcher die Wirkung der Kräfte vereinigt mit der Bewegung ebhandeln würde; doch bei dem gegenwärtigen Stand der Wissenschaft fällt sie mit dem dynamischen Theil zusammen. Später vielleicht bei vollkommneren Kenntnissen, vorzüglich in der organischen Natur, reißt sie sich von jenem los und wird mehr selbetständig.

Dass in dem mechanischen Theile der Naturlehre gesprochen werden muss von Kräften, welche Bewegung
hervorbringen, und in dem dynamischen von Bewegungen, die durch diese Kräste hervorgebrucht werden, kann
keinen Zweisel in die Richtigkeit unsrer Kintheilung erregen, da in dem einen Fall doch alles darauf aukommt
die Gesetze der Bewegung, in dem andern die Krast zu
bestimmen.

Wir lassen den mochanischen Theil dem dynamischen vorangehen, diels scheint beim ersten Aubliek unrichtig.

da doch die innern Kräfte die Ursache der Jussern Phönomene sind, so dass es unmöglich ist, dass ein Körper
ohne jene einen andern in Bewegung setzen könne; aber
es liegt im Wesen der Erfahrungswissenschaft mit dem
Aeuseren zu beginnen, und dann ins Innere einzudringen, mit dem Besondern und Abhängigen, um zum Wesen zu gelangen.

) Vorschrift für die Art der Bearbeitung der Naturwissenschaften, besonders der allgemeinen Naturlehre.

§. 13.

Alle Vorschriften, die man für die Untersuchung der Nair geben kann, müssen aus der Grundwahrheit entspringen:

Dass die ganze Natur die Offenbarung eines unendich vernünstigen Willens ist, und, dass es Ausgabe der Wismechast ist, mit endlichen Krästen so viel als möglich
zvon zu erkennen.

Aus dieser großen Grundwahrheit folgt eine Anzahl von rundgesetzen, welche als ewige Leitsterne dem Natursorscher or Augen schweben müssen. Seine Hauptaufgabe ist: die Ternunft in der Natur zu suchen. Er muß also annehmen: afs die Naturgesetze überall mit der Vernunft übereinstimuen, und daß jeder Schein einer Ausnahme von dieser Regel, on der Unvollkommenheit seiner Einsicht herrühren muß.

Unter den Gesetzen der Natur ist kein Widerspruch mögich, sie stehen vielmehr alle in der innigsten Uebereinstimung und machen zusammen ein einziges unauflösliches Ganze
us. Wenn wir unsre Aufmerksamkeit auf die Ursache der
Teränderungen richten, so sehen wir, dass alles vollkommen
olgerecht vor sich geht. Richten wir dann unsre Aufmerkemkeit auf das; Bewirkte, so werden wir gezwungen, eine,
ede menschliche Vorstellung übersteigende, Weisheit zu bevundern.

Die strenge Consequenz der Begebenheiten, können eir oft so deutlich einsehen, dass sie uns ein Erkenntnissgrud werden kann. Die Weisheit der Zwecke ist so sehr über unere Fähigkeit erhaben, dass unsre Gedanken darüber uns well eine Anleitung zum Untersuchen, aber keinen Grund daruf zu bauen geben können.

Die Naturgesetze sind unveränderlich, wie der Wille worans sie entspringen.

Die Grundkräfte der Natur sind unzerstörbar.

Unter Grundkräfte verstehen wir die einsachaten und ursprünglichsten Aeusserungsarten, wodurch die schaffende Kraft sich in der sinnlichen Natur kund giebt.

Dieselben Kräfte wirken stets nach den nämlichen Gesetzen. Wirkungen welche wahrhaft gleich sind, müssen een denselben Kräften herrühren. Um die Gesetze den Kräfte zu ensorschen müssen wir stroben, jede besondre Kraft in ihrer Reinheit, ihre Wirkungsgesetze in ihrer Einfachheit, zu erkennen; doch nie dabei vergessen, dass jede Kraft, ein Glief des unendlichen Ganzen ist, und nur besteht in wiesen jenes ist.

Mit beschränkten Fähigkeiten streben wir die unendliche Vernunst in der Natur zu fassen, daher müssen wir stets mistrauisch gegen unser eigenes Wissen seyn, und nur in den Grade Zutrauen zu unserer Vorstellung von Naturgedanken fassen, in welchem sie klar, bestimmt, und in Uebereinstimmung mit allem demjenigen ist, welches nach unserer vollkommenen Veberzeugung eine unbestrittene Wahrheit ist.

Man halte die Aussage der Vernunft mit der Erfahrung zusammen: Man strebe die Aussage der Brfahrung in eine Aussage der Vernunft zu verwandeln.

§. 14.

Die Grundlage der allgemeinen Naturlehre, sowohl nach dem Begriffe, den wir davon aufgestellt haben, als nach der Weise wie sie eich in der Zeit entwickelt hat, ist die Erfahrung-Viele ihrer Veränderungen zeigt die Natur uns so häufig, so

über das Studium der Naturlehre. , 477

stark und in die Sinne fallend, dass wir nicht umhin können, sie zu bemerken. Diess sind die Alltagserfahrungen. Andere entdecken wir nur indem wir vorsätzlich unsre Aufmerksamkeit darauf hinwenden. Auf diese Weise sich Kenntniss davon su sammeln, heisst Beobachten. Endlich giebt es viele welche die Natur uns nicht auf eine recht verständliche Weise unmittelbar zeigt. Um ihr Wesen näher zu erspähen, muß man streben die Gegenstände so zusammen zu bringen, dass ihre Wirkungen uns faselicher werden. Mit andern Worten: um so vollkommen als möglich die Wirkungsart der Natur zu sehen, müssen wir vorstehen sie willkührlich in Wirksamkeit at setzen, und sie gleichsam swingen vor unsern Augen zu handeln. Diese nenuen wir Versuche anstellen, experimentiren. Die tägliche Erfahrung swingt die Natur uns auf, sum Beobachten ladet sie uns ein, den Versuch schaffen wir selbst, er ist ein Werk unarer vollkommeneten Freiheit. Man sieht leicht, dass diess alles Grade einer und derselben Art der Kenntniss eind, und so in einander übergeben, dass man keine durchaus scharfe Grense zwischen ihnen ziehen hann. Jede Erfahrung geht beim denkenden Menschen leicht in ein näheres Betrachten über, welches ohne merklichen Sprung ihn zum eigentlichen Beobachten führt.

Vom bloßen willkührlichen Hinwenden der Aufmerksamkeit auf die Punkte, welche vorzugsweise den gegenwärtigen Gegenstand der Wissbegierde ausmachen, geht er schnell zu einem
Vergleichen, Unterscheiden und Ordnen der ganzen sinnlichen
Maunigfaltigkeit über, welche damit im Zusammenhang zu stehen scheint. Seine Sinneswerkzeuge sucht er durch Uebung zu
schärfen, er strebt ihre Kraft zu messen, sie zu prüfen und zu
bestimmen, und wo möglich ihre Fehler zu verbessern.

Durch die Gewohnheit erwirbt er sich eine Fertigkeit das Seltene und Eigenthümliche in den Naturbegebenheiten zu entdecken, ihre weniger bemerkbaren Aehnlichkeiten und Verschiedenheiten zu finden, bestimmt zu unterscheiden, was jedem einzelnen Theile davon angehört. Vo diese nicht mehr hinzeicht, aucht er darch künstliche Mittel, sich die Beobachtung zu erleichtern, ihren Kreis zu erweitern, sie genauer zu ma-

chen. Größen milst er durch dazu erdachte Geräthe. Gegerstände, welche zu klein, oder zu weit eutsernt für die Erzi: seiner Sinneswerkzenge waren, weils er zu vergrößern uzd deutlicher zu machen, kurz, durch künstliche und willkührliche Mittel greist er immer mehr und mehr in die Natur und verwandelt sich allmählig in einen Experimentator. Dieser benützt dieselben Mittel, aber fügt neue hinzu und zeichnet sick vorzüglich durch seine größere Freiheit aus. Wo die Natur mit mannigfaltig vereinten Kräften wirkt, da aucht er einige zerück zu halten, um die andern desto freier wirken zu lasser, ja selbst alle andre zurück zu halten um eine einzige sich mit Freiheit äußern zu lassen. Was die Natur in großen Massen ausrichtet, das muls er oft in geringeren darzustellen auchen. um es dem Auge näher zu bringen; und was die Natur in so geringem Maalse darbietet, dals es auch dem schärfsten Sizze entgehen würde, das muß er, und zwar mit weit mehr Mittel als der bloise Beobachter, auch dem minder scharsen kenntlich za machen wissen. Was die Natur nur für einen Sinn wirkt muss er auch sur den Richtstuhl des andere zu bringen wisser, damit der schärfere sehen kann, was der schwächere nur vernahm. Ja, nm das Wesen der Dinge recht zu erspähen, setz: er sie oft in ganz neue von der Natur nie dargeliotene Verhiltnisse, so, dass seine vorausgesalsten Vermuthungen dadurch entweder bekräftigt oder umgestürzt werden. Kurz, er aucht überal: die heimlichsten Kräste der Natur zu zwingen, sich zu offenberen, and mit Masis und Gewicht sucht er ihren Gang zu bestimmen. Die Bearbeitung des ganzen Reichthums sinnlicher Keuntnisse macht die große zusammenhängende Verfahrung:kunst aus, deren Ausbildung zu einer bis jetzt nie erhörten Höhe das Eigenthümliche der neuern Naturwissenschaft ausmacht.

ģ. 15.

Diese Kunst setzt viele geistige und körperliche Naturgaben voraus, und viele durch lange Uebung erworbene Fertigkeit; doch werden alle diese Eigenschaften vergebens seyn. wenn sie nicht durch einen, mit der Natur vertranten, Geist geleitet werden. Eine Menge Naturerscheinungen gesehen zu haben, heisst noch nicht Einsicht in die Natur haben. Nur durch eine richtige Verbindung wird uns die Erfahrung lehrreich. Beobachten heilst; die Handlungen der Natur aussphähen, alleindarin wird man nicht weit kommen, ohne eine Vorstellung von ihrem Character zu haben. Versuche anstellen, heißt: der Natur eine Frage vorlegen, das aber kann niemand mit Nutzen thun, als der, welcher weiß, warum er fragen soll. Durch die ganze Erfahrungskunst hindurch ist es also nothwendig auf der einen Seite, dass der Untersucher beständig das Garze im Auge behalte, denn sonst ist es unmöglich eine Mara Vorstellung der Theile zu haben, auf der andern Seite, dass er kein Ding als seiner Ausmerksamkeit unwürdig ansieht, denn es gehört doch mit zum Ganzen. 1 Nie darf er vergessen, dass die Kräfte, wodurch Leben und Bewegung durch die ganze Natur erhalten werden, sich im kleinsten und unbedeutensten wie in dem größten und uns merkwürdigsten Gegenstande finden. Er wird also stets mit dem strengsten Ernste und Ausmerksamkeit an seine Arbeit gehen, ehrerhietig erkennen, dass es der ewige Urheber der Natur ist, der auch im unbedeutensten Gegenstande zu ihm spricht. Mit diesem Geiste, mit diesem steten Hinblick auf das Ganze verlieren die, oft mühseeligen, und in die kleinste Pünktlichkeit o'ng hende Arbeiten für ihn ihre Kleinigkeit: er erhebt sie zu' sich und lässt sich nicht hinabziehen. Mit einer einzelnen einseitigen Erlahrung begnügt er sich nicht. Ueberall aucht er sie mit andern in Verbiudung zu setzen, aus der einen die andre herzuleiten, und alles so zu ordnen, dasa die ganze Folge von Beobachtungen oder Versuchen ein Natuigesetz derstellt. Derselbe Gegenstand muss daher den verschiedensten Wirkungen ausgesetzt werden, dieselbe Wirkung muss, wenn auch nicht bei allen Körpern, welches unmöglich wäre, so doch bei vielen einer jeden Abtheilung, und diels bei den merkwurdigsten und von einander am mehrsten verschiedenen, versucht Ausserdem muss man dieselbe Wirkung in den Beobachtungen so vielfältig aufauchen, in den Versuchen unter so vielen Gestal-

52

ten bringen, als nur möglich (man nennt diels den Versuch variiren) um dadurch mit desto größerer Klarheit und Sicherheit die Bedingungen worunter sie statt finden sehen zu köunen. Nur dadurch, dass er den angestellten Beobachtungen und Verauchen einen solchen Zusammenhang, eine solche Ausdehnung und Mannigfaltigkeit giebt, kann seine Arbeit ihm Einsicht verschaffen, und mehr als ein unvollkommner Bericht über eine einzelne, neue auch merkwüldige Naturerscheinung werden. Wenn er, in einem oder mehren zusammenhängendea Versuchen, eine gewisse Reihe von Erscheinungen gesehen hat, welche in einer bestimmten Ordnung auf einander folgten, so fängt er seinen Versuch von der entgegengesetzten Seite wieder an, um zu sehen, ob nun alles in der umgekehrten Ordnung erfolgt, das ist: der Versuch muss in beiden möglichen entgegesgesetzten Richtungen unternommen werden (in der Chemie sagt man, der Beweis ist nur vollständig wenn er sowohl and lytisch als synthetisch ist). Woun es möglich ist, durch Beobachtungen den näm:ichen Gang zu gehen, so muls diels netürlicher Weise gescheben. Auf diesem Wege wird man am sichersten überzeugt, dass man die richtige Vorstellung vom Zusammenhange der Naturbegebenheiten gehabt hat. Bei allem dem möchte man sich doch leicht betrügen, wenn man Umstände, die dem Inhalt der Untersuchung fremd wären, sich mit einmiachen liess. Geschieht diess, so ist die Beobachtung oder der Versuch etwas anders als man sich denkt, und mit Rücksicht anf diese Idee sagt man, dass er nicht rein wäre. Bei der Beobachtung muss man daher alle mögliche Aufmerksanikeit auf die Nebenumstände wenden. Bei Versuchen, welche die Natur der Stoffe betreffen, darf man nur reine, von fremden Materialien freie wählen, und wo es auf die Formen ankömmt, mats man sich Werkzeuge schaffen, deren Ausarbeitung zum gegebenen Zweck der mathematischen Genauigkeit möglichst Fügt man nun noch diesem allen eine vollständige kömmt. Angabe aller Beubachtungen, oder die sum Versuch gehoriges Bestimmungen hinzu, so dass jede Veränderung bemerk . ihre Größe sestgesetzt, ihre Verbindung mit andern, und gegenseitiges Verhalten gegen äußere Umstände nicht aus dem Auge verloren wird, so ist die Ausführung genau. Endlich muß der Naturforscher um sicher zu seyn, daß seine Sinne ihn nicht betrogen haben, oft seine Beobachtungen und Versuche wiederholen.

δ. 16.

In der allgemeinen Naturlehre ist die experimentale Verfahrungsart ganz die herrschende, weswegen sie auch, wie achon früher bemerkt worden, ausschliesslich die experimentale Nasturlehre genannt wurde. Die tägliche Erfahrung und Brobachtung war wohl ihr erster Keim, und giebt ihr auch noch jetst ihre wichtigste Nahrung, aber aus ihrem Vortrage, aus ihrer Darstellung ist sie fast verschwunden. Be liegt im Geiste der Naturlehre jede Erfahrung, jede Beobachtung in einen Versuch zu verwandeln, ja selbst die durch Nachdenken erworbene Bind sicht strebt sie so auszudrücken. Der Freund der Natur hat seine Freude in der Brobachtung ihrer Wirkungen, er will im Stande seyn sie sich oft auf's Neue vor die Sinne zu bringen, er ist begierig sie so genau als möglich und von allen Seiten zu kennen, er will daher die Untersuchung in seiner Gowalt haben. Dahin soll der Versuch ihn führen. Doch nicht darsuf alleine befuht elles. Die Erfahrungskunst wird dann erst ihre Vollendung, erreicht haben, wenn sie uns im Stande seist, die Natur in einer Reihe von Wirkungen alle ihre Gesetze uns darstellen zu lassen. So weit indessen unsre Kunst unter diesem Ideale bleiben muss, so ist es doch ihr Ideal, wonach sie streben muss, wenn sie nicht blos eine Semmlung von Kunstgriffen; soudern eine in sich begründete Kunst seyn will. "Durch diese so umfassende exp rimentale Darstellung gewinnt die Naturlehre sugleich einen hohen Grad von Festigkeit; denn die blossen Vernunstschlüsse, so gründlich sie auch in sich selbst seyn mögen, setzen doch voraus, dass die Vorstellung, welche wir une von dem Gegenstande der Untersuchung gebildet haben, wirk-Doch in dieser Rücksicht betrügt Jich damit übereinsfimme. man sich leicht selbst. In der Natur wicken fast auf jeden

ch wir können die experimentale Kunst noch iern Standtpunkte aus betrachten. Nicht bloss Welt zu beschsuen, oder um ihr Wesen zu en sich zu einer eignen Nachschaffungskunst gebild s will sugleich unsern Geist in eine schaffend : versetzen, um dadurch eine mit der beständig ng der Natur mehr harmonische, lebendige und nis hervorzuhringen. Das Eigenthümliche derse haffende Verfshrungsart (genetische Me ie findet nicht blos Statt, wo wir mit körs ständen umgehen, aondern ist auch vollkommen m demjenigen, welches blos dem innern Sinne Wenn wir in un rer Vorstellung einen Punkt lassen, um eine Linie zu beschreiben, oder e m ihren einen Endpunkt bewegen lassen, um i einen Kreis zu beschreiben, was ist das ande kenexperiment? Die Disserential - und Integral t durchaus aur in solchen Gedankenversuchen ungen darüber. Wo diese Art des Verfahrens ann, lund das kann sie weit häufiger als ma ist sie vorzüglich geeignet, das Streben eines "" Geistes nach Einsicht, zu befriedigen, e

über das Studium der Naturlehre. 485

wicklung der Gedauken der des Dinges folgen zu lassen, so ist es klar, dass man darin ost seine Zuslucht zu jenen Gedankenversuchen nehmen muss, welche man bis jetzt noch zu sehr überschen hat. Die schönsten Beyspiele dieser Darstellungsart hat une Kant, doch ohne diese hier ausgeführte Betrachtung anzustellen, in seinen methaphysischen Aufangsgründen der Naturwissenschaft, gegeben.

δ. 18.

Die Mathematik nimmt auf eine sehr bedeutende Weise Theil an dem Vortrage der Naturlehre. Es liegt aber auch ganz im Wesen der Sache. Iede Veränderung hat ja ihre Grösse, jede ihrer Theile gleichfals. Diese Größen so gut, als die Art wie sie auseinander folgen, kann einzig durch die Hülfe der Mathematik bestimmt werden. Die Bewegungslehre hat sich fast ganz in Mathematik verwandelt. Die Kraftlehre erwartet den erfindrischen Geist, welcher sie zum nämlichen Punkte führen kann; denn die inneren Kräfte zeigen sich uns in Zeit und Raum, und ihre Gesetze können dann erst als vollkommen bekannt angesehen werden, wenn wir alle dabey vorhommenden Verhältnisse in ihrer wahren Größe darstellen können. Viele der vorzüglichsteu Bearbeiter der Naturlehre haben zu sehr gesucht, ihr die Form der Mathematik, odervielmehr der Euklidischen Geometrie auszudrüchen, wodurch sie als eine angewandte Mathematik betrachtet wurde. durch raubt man der Wissenschaft ihre natürliche Form. Mathematiker sucht aus der mindest kleinen Anzahl einzelner Grundwahrheiten alle seine Sätze absuleiten, alle andre Betrachtungen werden der kunstreichen Strenge im Beweise geopfert. Selbst im angewandten Theile seiner Wissenschaft, wo er gewisse Gründersahrungen leihen mass, sucht er nächst ihrer Klarheit und Bestimmtheit sich einzig mit so wenig als möglich zu behelfen. Der Naturforseher hingegen strebt vorzüglich dahin, die unmittelbarste Verbindung zwischen den Wirkungen der verschiedenen Naturkräfte au finden. Ihm sind die Erfshrungen, welche der Mathematiker uur leihen mule, ein

Pankt so viele Umstände, dass wir leicht einen oder mehrere davon übersehen können, und uns solglich eine Vorstellung bilden, welche nicht vollkommen dem Gegenstande entspricht. Geht aber der Versuch mit dem Denken Hand in Hand, so ist ein Irrthum nur durch mehrere zusammenstoßende Fehler möglich.

§. 17.

Doch wir können die experimentale Kunst woch von einem böhern Standtpunkte aus betrachten. Nicht bloss um die äussere Welt zu beschauen, oder um ihr Wesen zu entdecken, hat sie sich zu einer eignen Nach-chassungskunst gebildet, sondern sie will zugleich unsern Geist in eine schaffende Wicksamkeit versetzen, um dadurch eine mit der beständigen Entwicklung der Natur mehr harmonische, lebendige und krästige Kenntnis hervorzubringen. Das Eigenthümliche derselben ist die schaffende Verfahrungsart (genetische Methode). und sie findet nicht blos Statt, wo wir mit körperlichen Gegenständen umgehen, sondern ist auch vollkommen zu Hause in allem demjenigen, welches blos dem innern Sinne sich darstellt. Wenn wir in un rer Vorstellung einen Punkt sich bemegen lassen, um eine Linie zu beschreiben, oder eine Linie 'eich um ihren einen Endpunkt bewegen lassen, um mit den andern einen Kreis zu beschreiben, was ist das anders als ein Gedankenexperiment? Die Differential - und Integral - Rechnung bosteht durchaus nur in solchen Gedankenversuchen und Betrachtungen darüber. Wo diese Art des Versahrens Statt finden kann, und das kann sie weit häufiger als man glauben sollte, ist sie vorzüglich geeignet, das Streben eines lebendigen und kräftigen Geistes nach Linsicht, zu befriedigen, denn durch andre Arten der Derstellung erfährt man im Allgemeinen mehr, warum man überzeugt seyn male, dals dieses oder jenes so ist, als warum es wirklich so ist. Hier sehen wir jode Wahrheit in ihrer Entstehung. Der Grund ihres Daseyns und unseer Gewissheit fallen daher zusammen; so, dass wenn er auf diese Weise dargestellt ist, er zugleich schon bewiesen ist. Gehört es nun sam Wesen der Naturichre, so die Butwicklung der Gedauken der des Dinges folgen zu lassen, so ist es klar, dass man darin ost seine Zuslucht zu jenen Gedankenversuchen nehmen muss, welche man bis jetzt noch zu aehr überschen hat. Die schönsten Beyspiele dieser Darstellungsart hat uns Kant, doch ohne diese hier ausgesührte stechtung anzustellen, in seinen methaphysischen Ausangsgründen der Naturwissenschaft, gegeben.

§. 18.

Die Mathematik nimmt auf eine sehr bedeutende Weise Theil an dem Vortrage der Naturlehre. Es liegt aber auch ganz im Wesen der Sache. Iede Veränderung hat ja ihre Grösse, jede ihrer Theile gleichfals. Diese Größen so gut, als die Art wie sie auseinander folgen, kann einzig durch die Hülfe der Mathematik bestimmt werden. Die Bewegungslehre hat sich fast ganz in Mathematik verwandelt. Die Kraftlehre erwartet den orfindrischen Geist, welcher sie zum nämlichen Punkte führen kann; denn die inneren Kräfte zeigen sich uns in Zeit und Raum, und ihre Gesetze können dann erst als vollkommen bekannt angesehen werden, wenn wir alle dabey vorhommenden Verhältnisse in ihrer wahren Größe darstellen können. Viele der vorzüglichsteu Bearbeiter der Naturlehre haben zu sehr gesucht, ihr die Form der Mathematik, oder vielmehr der Euklidischen Geometrie aufzudrüchen, wodurch sie als eine angewandte Mathematik betrachtet wurde. durch raubt man der Wissenschast ihre natürliche Form. Mathematiker aucht aus der mindest kleinen Anzahl einzelner Grundwahrheiten alle seine Sätze absuleiten, alle andre Betrachtungen werden der kunstreichen Strenge im Beweise geopfert. Selbst im angewandten Theile seiner Wissenschaft, wo er gewisse Grundersahrungen leihen mus, sucht er nächst ihrer Klarheit und Bestimmtheit sich einzig mit so wenig als möglich zu behelfen. Der Naturforscher hingegen etrebt vorzüglich dahin, die unmittelbarete Verbindung swischen den Wirkungen der verschiedenen Naturkräfte zu finden. Ihm sind die Erfahrungen, welche der Mathematiker uur leihen mus, ein

Eigenthum. Er fürchtet sich also nicht, sie zu seinem Beweise in reichlichem Maasse zu gebrauchen, wenn er sie zu mit dem deutlichen Gepräge ihres innern Zusammenhanges darstellen kaun; daber leitet er oft unmittelbar aus der Natur einer Wirkung Sätze ab, welche der Mathematiker nur durch einen Umweg aus irgend einer Grundwahrheit findet, worsuf er lieber zu bauen wagen will. Die angewandte Mathematik und die Naturlehre behandeln also den nämlichen Gegenstand. und haben gleichsals das Gemeinschaftliche, dass sie uns den Vernunstzusammenhang desselben Dinges zeigen wollen; alleia jene will gleichsam durch Gewalt es zeigen, und begnügt sich mit einem künstlichen Zusammenhange, wenn es keinen natürlichen finden kann: diese hingegen will das Ding in seinem natürlichsten, oder wenn man lieber will, in seinem unmittelbarsten Vernunstzusammenhange sehen, und wird durch keines andern befriedigt. Man darf daher wohl behaupten, dass beyde bey einem gewissen Grade der Vollkommenheit zusammen fal-Ueberall müssen Mathematik und Naturlehre len müssen. sich einer innern Vereinigung nähern. Iene stellt die Naturgesetze der Grössen dar, diese die Gesetze für Gegensiände, welche Grösse haben und mit dieser in jede Wirkung eingehen. Die eine hat deher auch zu jeder Zeit der Entwicklung der andern gedient. Hat jene dieser etwas von ihrer Gewisheit, von ihrer Erfindungskunst geschenkt, so hat diese jener wieder viele wesentliche neue Bestandtheile geschenkt, und wird sicher noch durch die Bntwicklung der Krestlehre vieles Man hat hinreichend, vielleich schon zuviel die Naturlehre der Mathematik genähert; vielleicht wäre es Zeit, dass die Mathematik sich der Naturlehre zu nähern auchte. Die Geometrie in ihrer jetzigen Form, wird ewig eins der herrlichsten Denkmähler des menschlichen Geistes seyn; durch ihre innere Vollkommenheit beständig, dem Verstande sur Uebung und Schärfung dieuen; aber sollte neben derselben nicht ein andrer Vortrag bestehen können, worin alle geometrischen Sätze durch eine Reihe von Gedankenversuchen dargestellt wurden. Für die Methematik wurde man dadurch eine

weit hellere und mehr unmittelbare Einsicht in die eigentliche Quelle jeder Wahrheit eröffnen, und für die Naturlehre würde dadurch! eine viel innigere Verschmelzung mit der Mathematik gewonnen werden, als jemals früher Statt fand. Das Fortschreiten der Naturlehre wird von ihrer Seite diese Verschmelzung befordern, denn je weiter sie gelangt, desto mehr wird es ihr glücken, alle Wirkungen auf einzelne Kräfte surück zu führen, deren Stärke und Verhalten in Zeit und Raum ihren wesentlichen Gegenstand ausmachen würden. Dadurch müßte unsre Wissenschaft sich in eine Mathematik der Natur verwandeln, welche gewiß sowohl in Form als Inhalt die bisherige weit übertreilen wird.

Anmerk. Der Versasser hat schon vor einigen Jahren eine Darstellung der Geometrie, wie sie oben beschrieben worden (nemlich nach der genetischen Methode) versucht. Wenn er Gelegenheit haben wird, sie noch mehr auszuführen, so wird er sie der Beurtheilung der Sachkundigen öffentlich vorlegen.

§. 19.

Wenn wir finden, unter welchem allgemeinen Naturgesetze irgend eine Erscheinung steht, oder wenn wir ein mehr beschränktes Naturgesetz auf ein allgemeineres zurückführen, so sagen wir, es sey erklärt. Es kann auch betrachtet werden, als befasten wir eine minder verbreitete Wirkung unter eine meht verbreitete, und auf diese Weise wird die Erklärung der Wirkung als die Angabe ihrer Ursache betrachtet. Wenn man nicht deutlich sieht, unter welchem Naturgesetz eine Wirkung, oder eine Vereinigung von Wirkungen sieht, so sucht man diesen Mangel durch eine Voraussetzung abzuhelfen. Diesen Voraussetzungen hat man den Namen der Hypothesen gegeben. Man mus sie eigentlich als einen Gedankenversuch betrachten, wodurch man entdecken will, ob etwas nach einer gewissen Voraussetzung mit den übrigen Naturgesetzen zusammengenommen sich erklären lässt. Findet man, dass alles in einer reichen und vielseitigen Erfahrung durch die Voranssetzung w

den kann, so nimmt man sie für wahr an. Findet sich hinggen ein Umstand als gegen die Vorausseztung streitend, so wie sie verworfen, man sucht dann eine neue, welche vielleicht abermals durch eine ähnliche Prüfung umgestolsen wird, und m fort, bis man eine trifft, welche bei der Prüfung nicht vernichtet wird. Wenn eine Hypothese, zwar nicht von der Erfahrung widerlegt wird, aber doch nicht alles erklärt, was in erklären sollte, so betrachtet man sie als mehr oder minder wahrscheinlich, nach dem Grade der Vollständigkeit in ihrer Erklärung. Man hat also nicht ganz die Aufgabe der Untersachung gelöst, welche dahin geht, die Mnthmassung als Muthmassung zu vernichten, entweder durch eine vollkommene Bestätigung, oder durch eine vollkommene Wiederlegung; aber sie bleibt als eine mit Grund ausgeworsene Frage, und so betrachtot, bleibt sie eine zu prüsende Muthmassung, oder als eine wahrscheinliche Vermuthung, welche man mit der übrigen Lehro in Verbindung zu setzen strebt. Eigentlich kann eine jede Muthmassung zugleich von beiden Seiten betrachtet werden; aber im Allgemeinen findet ein Uebergewicht nach einer Seite Statt, so, dals entweder die Auflorderung zur weiters . Untersuchung stärker ist, oder die Wahrscheinlichkeit fast bloß in Betracht gezogen werden muss, weil die gegenwärtige Lage der Diage vorerst keine weitere Untersuchung erlaubt. Jes treten als lebendig wirksame Bestandtheile in die Entwicklung der Wissenschaft ein, diese hingegen hindern oft ihr Fortschreigen, indem sie bei denen, welche unter der Herrschaft der Gewohnheit stehen, sich so einwurzeln, dals sie sie vertheidiges, als ob es ausgemachte Wahrheiten wären.

§. 20.

Zur vollständigen Bekrästigung einer Hypothese, oder mithren Uebergang zur Gewissheit, gehört, dass alle die Folges, welche man aus der angenommenen Voraussetzung herleitet, wirklich in der Ersahrung eintressen. Hätte man alle mogliche Polgen darans hergeleitet, und sie alle bestätigt gesunden, dazz wäre die Hypothese in Gewissheit verwandelt, denn es ist se-

möglich, dass zwey verschiedene Ursachen Wirkungen hervor bringen konnten, welche in jeder Hinsicht einander gleich wären. Allein da unsre Einsichten und Erfahrungen eingeschränkt sind, so muss man zufrieden seyn, in dieser Hinsicht so weit su gehen, als unsre Kräfte es erlauben. Zuerst muss die Hypothese in einem möglichst einsachen und klaren Ausdruck dargestellt werden. Dieser Umstand ist von der größten Wichtigkeit, und ihre Versäumung hat unsählige Verwirrungen veranlasst. Dann mus man aus der angenommenen Voraussetzung so viele unmittelbare Folgen herleiten, als man finden kann. Widersprechen einige derselben der Erfahrung auf eine solche Weise, dass man nicht hoffen darf den Streit aufzulösen, so ist dadurch auch zugleich das Schicksal der Hypothese abgemacht. Stimmen hingegen die abgeleiteten Folgen mit den verglichenen Ersahrungen überein, so muss man weiter prüsen, ob die Folgen des fortgesetzten Schliesens auch mit der Wirlichkeit übereinstimmen, und ob dies auch in zusammengesetzten Verhältnissen Statt findet. Ist dies der Fall, und zwar so. dass die untersuchten Wirkungen, in allen ihren Theilen nicht blos vorgehen, sondern auch in derselben Ordnung vorgehen, und sich in der Grösse zeigen, in welcher sie nach den aus der Voraussetzung hergeleiteten Folgen sich zeigen sollten, und bleiben sie endlich aus, wenn sie nach jenen ausbleiben sollten, so ist die Wahrscheinlichkeit in Gewissheit übergegangen; denu wenn alles dieses Statt finden soll, müssen eigentlich unzählige Umstände eintreffen, obgleich nur eine geringe Anzahl derselben sich unsrer Aufmerksamkeit darbietet, und dadurch wird die Wahrscheinlichkeit unendlich, das ist: Gewissheit. Unter diesem Zusammentreffen der Gedanken mit · der Erfahrung, ist besonders die Uebereinstimmung der berechneten Größen mit den wirklichen von außerordentlich großent Gewicht, und fast einzig zur Bestätigung hinreichend, hier von unendlich vielen möglichen Fällen gerade der gegebene mit der Berechnung übereinstimmt. Man könnte auf diese Weise selbst eine vorausgesetzte Ursache, oder ein muthmaalsliches Naturgesetz, welches nie in der Ersahrung vorge-Journ. f. Chem. N. R. E. Bd. 4. Heft. 53

488 Oersted über des Studium der Naturiehre.

kommen ist, bestätigen. Aber in einem solchen Falle, muste auch das vollkommenste und vielseitigste Zusammentreffen zwie schen Schlüssen und Erfahrungen Statt finden, und vielleicht würde man hierin nie die gerechten Forderungen der Wissenschaft befriedigen. Zur Probe darf eine solche gewagte Hypothese wohl geduldet werden, da sie zur Entdeckung des früher Unbekannten leiten kann, obgleich sie doch stets als leicht irreführend betrachtet werden mus, aber als wahracheinliche Vermuthung in die Wissenschaft aufgenommen. wodurch sie immer mehr mit den andern Bestandtheilen der Wissenschaft verknüpft wird, ist sie verwerflich. Eine in den System der Wissenschaft geduldete Hypothese darf daher sur die Verbindung zwischen einer Ursache oder einem allgemeinen Naturgets betreffen, von deren Daseyn mau gewiß ist, und deres Wirkung oder mehr eingeschränktes Naturgesetz man darans erklären will. Endlich muss man möglichst vermeiden, die Hypothesen mit den ausgemachten Wahrheiten in der Wissenschaft zu verweben. In dieser Hinsicht muss man den Zusammenhang and die Verbindung mehrerer Erscheinungen, welche fast immer durch eine Hypothese ausgedrückt werden, wohl von der Meinung über die unbekannte Ursache der Wirkungen unterschoiden, welche sich gleichsam mit ihnen uns aufdringen will. Wenn man diels nur wohl unterscheiden kann, so verliert man solten etwas, wonn man diese verwirft, und sich nur an Jezo hill:

Register

su dem

1-6 Bande

des

Journals

für

Chemie und Physik,

Neue Reihe,

bearbeitet

YOM

Wilhelm Raab,
Apothoker su Cronfoom.

Es wurden dieselben Zeichen wie in den vorhergehenden Registern gebraucht.

1

Verzeich nifs

der

im 1 – 6 Bande des Jahrbuches für Chemie und Physik enthaltenen Abhandlungen nach den Namen der Verfasser.

I. Dieser Zeitschrift eigenthümliche Abhandlungen.

Albert, pneumatischer Quecksilberapparat V. 66.
Arzberger, über das Clima von Coburg V. 289.

Bernhardi, über die Krystallisation des Eises und über ein allgemeines Gesetz der Krystallisation II. 1. — B. u. Brandes, Untersuchung des muschligen und des erdigen Clorop ls V. 29.

Bischof, G. über einige auffallende Wirkungen der Voltaischen Säule auf das Elektrometer, und über die Leitungsfähigkeit des Gloses und anderer Isolatoren V. 251. — eine besondere Wirkung chemischer Verwandschaft in die Ferne VI. 119. — die Krystallisation des Schwesels aus dem Chlorinschwesel 270.

Böckmann, über Elektromegnetismus I. 34.

v. Bonsdorff, Versuch die chemische Zusammensetzung von den Mineralien zu hestimmen, welche die Krystallisation der Hornblende haben V. 123.

Brandes, II. W. Beitrag zur Beantwortung der Frage: wie die anziehenden und abstoßenden elektrischen Kräfte von den Entfernungen abhängen V. 45.

Brandes, R. über das erdige Eisenblau von Hillentrup I. 77. — Alkaloide u. s. w. 109. — chemische Untersuchung der Krystalllinse eines Pferdes 194. — einer hydropischen Flüssig-

kelt 462. — fossiler Knochen 505. — eines Schweineblesensteins III. 534. — des Tellurblättererzes V. 409. — die Korksäure II. 393. III. 83. VI. 263. Stroh als Elektricitätsleiter III. 226. B. und Firnhaber, Analyse des Heliotrope V. 405. s. Bernhardi.

Buch, über Elektromagnetismus I. 18.

Chladni, warscheinlichste Erklärungsart des vormals wärmeren Klima in Gegenden die jetzt kälter sind, und der mehrmale veränderten Hohe des Wassers über der Erdobersläche IV. 93. — neues Verzeichniss der his jetzt bekannt gewordenen Niederfälle meteorischer Stein- und Eisenmassen, und anderer Substanzen VI. 87.

Döbereiner, die einsache elektrische Kotte stöchiometrisch angewandt I. 165. — über Analyse der Hyperoxy de II. 268. — die Erdwärme und den Sauerstoffäther 269. — die chemische Constitution der Ameisensäure 344. — sur pneumatischen Phytochemie III. 414. — glühendes Verbrennen des Alkohols durch verschiedene erhitzte Metalle und Metalloxyde IV. 91. — Apparat zur Darstellung des Sauerstoffäthers 121. Driefsen, de Acidi Muriatici praesentia in aere atmospherico VI. 159.

Du Menil, über Horumanganera, Zunderera und die Rereitung der Baryterde I. 210. — Analyse eines Pferdeblasenateina I !. 330. — Uebersicht der Bestandtheile einiger Fossilien IV. 351. Analyse zweier Stilbitarten VI. 164. D. und Bauersachs, über einige ausgezeichnete Erze des Harzes III. 435. Hüttenproducte des Harzes IV. 440.

Eindke, Beschrei'ung einer zum chemischen Gebrauche sehr bequemen Spirituslampe I. 87. — einer Druckpumpe nach einer neuen Construction 90.

Ficinus, Untersuchung des sogenannten Braunsteins von Bodesmais in Baiern III. 2011. Analyse des erdigen Schwesels, des Skorodits und des Rautenspathes IV. 1961. Bereitung des schwarzen Knpserozyds 251. — über salzsaures Gold als Resgens aus Eisenoxydul, und über das rauchende Wesen der Salzsaure VI. 211.

Fucks, über den Wagnerit III. 269. - Nephelin und Cyanit 377.
Germar, Idotasa antiquissima ein Gruster der Vorwelt IV. 238.

der einzelnen Abhandlungen.

495

Giese, P. Ther blaus arebaltige Onle und Wasser, und über die zweckmäßigste Darstellung von wässeriger Blaus ure I. 65. Bemerkungen über Elektromegnetismus, die Plüchtigkeit des Schweselbleies, die Bereitung des Schweseleisens, das Cinchenin und die Kasseebase 205.

Gmelin, C. G. über den Turmelin von Käringbricke L. 299. vergleichende Untersuchung eines Fossile vom Kayserstuhl in Freyburg und des grünen Elseolithe von Leurvig in Norwegen VI. 74. liber die Congulation des Eiweifestoffes durch galvanische Blektrieität 217. G. u. Bär, absmische Untersuchung der Seidelhastrinde V. 1.

Gmelin, L. über ein besonderes Cyaneisenkelium und eine neue Reihe von blausauren Eisensalsen IV. 325. - über Gallensteinfett V. 547. - Meionit 548. - Quecksitberhorners 549.

Göbel, über die Ameisensäure II. 545. - chemische Untereuchung einer eiterartigen Flüssigkeit IV. 407.

Grischow, über die chem. Veränderung des Luftkreiess durch das Gewächsleben I. 449. über Blauslure für den Arsneige-branch III. 324.

Gronau, über die Gewitter in den Gegenden von Berlin I. 125v. Grotthufe, swel neue den Elektromagnotismus betreffende
Thatsachen I. 492. verschiedene Bemerkungen II. 271. das
Meteorpapier betreffend 542. Berichtigung, betreffend den
Elektromagnetismus des Turmalins 473. Raumverhältnisse
der gasförmigen Substanzen, ihren Gewichtsverhältnissen in
der Wolfestonschen Acquivalentenscole entsprechend III. 154.
581. — Widerruf des in dem Meteorpapier angegebenen Nickelgeholts III. 218.

Hagen, Untersuchung der sogenannten Bernsteinerde IV. 273.1 Heinrich, Bemerkungen über die Witterung von 1820, verglichen mit einem aus vierzigilhrigen Beobachtungen hergeleiteten Mitteljahre für Regensburg II. 318. Auszug aus dessen meteorologischen Tagebuch, I. VI. am Ende jedes ! eftes.

Hermbetädt, über die Legirung der Metalle mit Kalium und einigen andern Stoffen I. 81. - Selenium, Kobalt, Analyse des Schiefspulvers 105. - das Nicotianin 412. vorschiedene Bemerkungen aus Briefen 502. II. 541. Beobai htungen aber die Atmosphäre und das Wasser der Octobe H. 281. über

Schweselkalien, Gallussäure und Jodingehalt der Sülzer Quelle III. 132. — diabetischen Harn 262. Analyse des Wassers aus dem todten Meere, des aus dem Jordan, des bituminesen Kalks und eines andern Fossils aus der Nachbarschaft der todten Meeres IV. 153.

John, chemische Untersuchung zweier neuen, den Cronstedit begleitenden Mineralien II. 101. Analyse der natürlichen Bleiglitte von Eschweiler 106. — der rothen Bleierde aus Kall im Roerdepartement 114. — mehrerer Mineralien 232. 234. 238. 245. 248. 250. — gediegen Eisen - und Meteormassen 233.

Kretschmar, verschiedene magnetische Versuche V. 465.

Kries, Bemerkungen über die magnetischen Versuche des Hra. Dr. Kretschmar VI. 452.

Krüger, über das Jodin im Fucus vesiculosus II. 292. — die Einwirkungen des Eiweißes, des Klebers und der Gallers auf das salpetrichtsalzsaure Gold III. 210. — das Verdusten sogenannter seuerbeständiger Körper V. 163. — das särbende Princip in der Atmosphäre der Ostsee 579. — die eigenthümliche Färbung des salpetersauren Silbers durch du Wassergas der Atmosphäre VI. 440.

Lampadius, Bericht über chemische und hüttenmännische Erfahrungen I. 253. III. 196. Berichtigung über den Schwefelkohlenphosphor IV. 138. über die Mischung des Eisenesins 219. Beschreibung eines bequemen Verlahrens das Kalium und Natrium derzustellen 221.

Lüdersdorff, J. M. Beobachtung am gestornen Kalkbrei III. 223.

Meisner, W. Analyse des Sabadillsamens I. 187. über das

Blut der Gelbsüchtigen II. 145. Anhang zu Pelletier nud

Caventou's chemischer Untersuchung der Chinarinden III. 76.

Beitrag zur Kenntnis der Hallischen Brunnenwasser und Prüfung der Hallischen Lust auf Salzsäuregehalt VI. 157.

Mohs, über ein Meteor vom 17. Juny 1822. V. 350.

Neef, über Elektromagnetismus 1. 32.

Nordenskiäld, N. Beiträge zur Mineralogie Finlands I. 148 u. 307. Beschreibung des im Gouvernement Wiborg gefallenen Meteorsteins I. 160.

Oersted, Betrachtungen über den Elektromagnetismus II. 199.
Brief über Elektromagnetismus III. 125. Versuch über Zem-

bont's zweigliedrige galvanische Kette III. 163. über das Studium der allgemeinen Naturlehre VI. 458.

Pfaff, C. H. über die Analyse der Uranerze V. 326. — das feste Excrement der Riesenschlange 344. vorläufige Berichtigung der Beobachtung Hermbstädt's über des färbende Princip der Seeluft und des Seewassers bei Doberan 396. über die alkelische Reaction der durch Kohlensäure in Wasser aufgelösten kohlensauren Talkerde 428. über das sogenannte färbende Wesen in der Ostseeluft und dem Ostseewasser, und die desoxydirende Kraft der Wasserdämpse VI. 68. Nachtrag 325.

Pleischl, Mittel, gläserne Geräthschaften vor dem durch schnellen Temperaturwechsel veranlassten Zerspringen zu sichern I. 168. über Butter aus Frauenmilch II. 124. — Scienium 344. grüne Färbung des Himmels III. 227.

Prechtl, über den Transversalmagnetismus, in seiner Beziehung zu den elektrisch-magnetischen Erscheinungen VI. 399.

Romershausen, Bericht über Extractionspressen und dereu Verbesserungen IV. 106.

Rose, H. Versuch einer chemischen Bestimmung der Fossilien welche die Krystallisation des Pyrozens haben V. 86.

Seebeck, über den Elektromagnetismus II. 27.

Senff, über die Gränzen der Soolengradirung III. 348.

Schlippe, Versuche über das Schwefelspiessglanzgetron und den Goldschwesel III. 320.

Schön, über die Gewitter in der Gegend von Würzburg IV. 398. Schrader, Untersuchung der Morchel III. 389.

Schrader, C. Dissertatio de Electromagnetismo III. 1.

Schübler, über die Bildung und verschiedene Richtung der Gewitter und Schlossen in Würtemberg I. 132. IV. 377. Untersuchung einer Erde, welche die Eigenschaft hatte, die gewöhnlich rothblühende Hortensia speciosa blau zu färben III. 286.

Schweigger, A. F. über den Bernstein IV. 278.

Schweigger, J. S. C. Zusätze zu Oersted's elektro-magnetischen Versuchen I. 1. 35. wie die Geschichte der Physik zu erforschen sey? 223. Zusätze zu den Auszügen aus Erman's Schrift-Umriese zu den physischen Verhältnissen des elektrochemischen Magnetismus II. 47. elektromagnetische Vermche 321. Verein zur Beförderung naturwissenschaftlicher Reisen III. 145.

Steinhäuser, Verfertigung künstlicher Stahlmagnete III. 31.

Steinmann, chemische Untersuchung des Cronstedtits II. 69.

Trautwein, pharmacentische und technische Bemerkungen I. 70.

Vogel, A. von der Wirkung der Schwelelsäure auf salssaure Salse II. 51. über das flüchtige Oel der bittern Mandela, als schnell todtendes Gift 119. - das Verhalten des Kupfers sum Wasser mit Säure 301. - eine unsichere Methode das Verhältnis des kohlensauren Gases bei Analyson zu bestimmen III. 20%. - eine Zersetzung des Calomels durch Kermes und Sulphur auratum 291.

Walmstedt, Untersuchung eines Kohlensäure haltenden Fossils ans dem Hars V. 598.

Weiss, Schreiben an Hrn. Dr. Brewster in Edinburg VI. 200. Wiegmann, Analyse des Axinits von Treseburg II. 462.

Wurzer, Apyre, angeblich neues Alkali I. 108. ein zweckmässiger Apparat zur Bereitung des Sauerstoffgases 163. Analyse des Schwalteimer Mineralwassers 359. Eisen in Sedimenten des Menschenharns II. 470. Analyse eines Steines aus der Harnröhre eines Ochsen VI. 321.

Zeise, eine besondere Erscheinung beim Zusammenwirken eines Alkali mit der Flussaure und der Boraxsaure II. 306. Anseige einer neuen Classe von Schweselverbindungen V. 1-3. über die Kanthogensäure und deren Verbindungen.

II. Uebersetzungen und Auszüge aus Schristen gelehrter Gesellschaften und ausländischen Zeitschristen.

Adie's Sympiesometer II. 275. hydrostatische Schnellwage V. 69. Sympiezometer, nebst einem neuen Hygrometer 71.

Angeli, über eine beim Knochenfralse secernirte Salamane III. 119.

Angelini, Vorkommen des Jodins im Minesalwa-ser zu Sales in Piemont VI. 319.

Anglada, über das Gas der Schweselbrunnen IV. 127.

497

der einzelnen Abhandlungen.

Arfwedson, Untersuchung einiger Mineraliem IV. 203. über das Lithion 214. Analyse der Chabasie VI. 548.

d'Arcet, Knochen sle Düngmittel IV. 152.

Assiot, Megnetisirung durch einen Blitzstrahl VI. 541.

Bajot Descharmes, Infusorien im Rohancker V. 231.

Ballarini, Analyse eines vulkanischen Niederschlags VI. 239.

Barlow, über Magnetismus des heißen Eisens V. 496.

Barry, Verhalten der Baryterde zu Vitriolol III. 113.

Baup, über die Chinaslkaloide IV. 264.

Beaufoy, jetzige rückläufige Abweichung der Magnetnadel II. 478. Oel für Instrumente VI. 365.

de la Beche, Temperatur des Erdwassers IV. 445.

Becquerel, über den Xylocryptit II. 338.

Berthier, über das Färben mit chromsaurem Blei II. 496. Bereitung des Chromoxyds III. 103. Analyse des Chromeisenatelns 109. über Chromstahl 109. — ein neues magnetisches Eisenerz 244. Analyse des Bimsteins 371. neue Methode der Analyse alkalihaltiger Mineralien 460. über einen kugligen Apatit 469. — das Federsalz oder den Eisenalaun 471. Thonhydrat von Beaux IV. 452. über die kohlensauren Manganerse V. 81. Grünbleiers von Chenelette 365. über den Extraktivstoff der Mineralwasser VI. 241. — Benutzung des schweselsauren Bleies 287. — die Manganoxyde 303. — Kieseltalk 350. — kohlensauren Kieseltalk 551. — die Mineralwasser su St. Nectaire 352.

Berzelius, über die Zusammensetzung der schweselhaltigen blausauren Salze I. 42. vom magnetischen Zustande in den Körpern, welche die elektrische Säule entläden 94. Untersuchungen über einige Verbindungen, welche auf schwächeren Verwandtschaften beruhen 258. Zusatz zu Hisinger's Analyse einiges Hornblendearten 289. Von der Art Nickelerze zu untersuchen, nebst Analyse eines weißen Nickelerzes aus I. 60s II. 156. Glycinerde begleitet von Zinn 483. Bemerkung über die Kloesäure III. 422. — die Zusammensetzung der Schweselskalien IV. 1. — Oxyde des Platins und des Goldes 84. Bemerkung über die Thonerde VI. 241. — Talkaluminat 243. — den efflorescirenden weißen Schweselskies 311.

- Ferbenverwandlung der Rubine durch Hitze 545. Anelyn der Chabasie 348. über Mesole, Mesoline, Mesolit 548. Anelyn lyse des Thomsonits 350. Tesselits 350. Minerallysteme 414. B. u. Dulong, specif. Gewichte verschiedene Gase III. 115. Resultate der neuern Versuche über verschiedene Gasarten 256.
- Biot, Theorie der Erdbeben V. 224. über des neueste Erdbeben zu Paris 225.
- Blainville und Lefeure, Fouerschwamm als Elektricitätsleiter VI. 244.
- Blondeau, über Morphiumgehalt des Mohnsaftes II. 491.
- Bonastre, üher Elemi VI. 366.
- Bonnard, Lage der Salzquellen um den Harz V. 364.
- Zusammensetzung des Rothgiltigerzes IV. 225. den sogemannten Steinheilit 369. — eine neue gelhe Farbe aus Fernamhukhols V. 210. — die Fernambuktinktur als Reagens zur Erkennung verschiedener Säuren 329.
- Bouillon Lagrange, Analyse der Korksäure V. 231.
- de la Boulair-Marsillac, eine Verbesserung des Scharlachlirbens I. 213.
- Boullay, Analyse des Mineralwassers zu St. Nectaire II. 486.
- Bournon, über den Crichtonit III. 215. Humit 247.
- Boussingault, Silicium mit Platin und Eisen vorbunden IL 481.
- Bowen, Analyse des Cölestins und Baryts von Bersin in Cosnecticut VI. 179. — Tungsteins 181. — eines nordamerikanischen Tungsteins 517.
- Braconnot, Krystallisationskraft des Geretenzuckers II. 481. Analyse des Nachtigallexcrements und des Ochsenherzens III. 259. Reinigung der Harnsäure 263. Analyse des Mineralwassers zu Luxeuil 487. Durstellung eines schöuen Grüss VI. 314.
- Brande, Analyse der Rhabarber II. 490. über die Scheidung der nächsten Bestandtheile animalischer Substanzen VI. 390. über den Thee 368.
- Brard, Aussüce aus dessen Mineralogie IV. 566. . über Fesezung mit Glanzkohle 572. — das Guano 455. Smaragd der



der einzelnen Abhandlungen.

499

Alten 455. Badigeon de Bachelier 455. Soolengradirung durch Seile 456. Inhalt eines Campus 456.

Breislak, geologische Bemerkungen über Tyrof III. 207.

Brewster, Topae für Mikrometer II. 330. über die Wärme am Nordpole 5.5. — neues Mineralsystem III. 105. optisches Verhalten des Bucks 106. über Schwefelkohlenphosphor 121. Comptonit 278. über den Zusammenhang des optischen Verhaltens und der chemischen Mischung der Mineralien 546. Mineralsystem V. 113. monochromatische Lampe 497.

Brockedon, Drathsiehen durch harte Steine VI. 563.

Brogniart, die Boraxentequellen in Toscana V. 73. Gegend von Bastennes 361. Fossile und jetzige Pilansen VI. 370.

Brooke, über ein neuse Bleiera VI. 501. - Heulandit und Stilbit 549.

Bruce, über das Rothsinkers III. 243.

v. Buch, L. geologische Beobachtung über Schweden V. 212. Buchner, über das Ursei VI. Sig.

Bussy, Payen u. Desfosses, über die Kohle als Läuterungsmittel V. 535. Prüfung und Bestandtheile der Knochenkohle VI. 247.

Buttery, über den Stahl V. 539.

Charlton, Silber - und goldhaltige Gläser III. 259. Feinste Zertheilung des Goldes IV. 252. Platin - und Iridiumenhmelsfarben 253.

Chevallier und Lassaigne, Ambreine in Pischezerementen II. 491. Jodingehalt der Sepien VI. 242.

(Movreul, über die Pettigkeiten II. 534. — verschiedene Knoehenarten 495. Gallussäure III. 575. Pettwachs der Leichen 489. Seifenbildung IV. 151. — den Wassergehalt aufmalischer Substanzen 432.

(Yuldren, ein blaues Pigmont der Alten III. 488. über eine Concretion IV. 261.

Clarke, über Arregonit III. 106. Krystellisation des Rises 112. über Auffindung und Ausscheidung des Kadmiums IV. 371.

Colle, über Seifenbildung II. 489.

Conybeare, über ein neues bituminoses Possil III. 266.

Cooper, chequeaures Kali als Arssnikprobe VI. 362.

- Cordier, über den krystallisirten Alaunstein III. 282.
- Crichton, Lichtbrechung der Salssäure II. 528.
- Crevelli, Bereitung des Damascenerstahls III. 110.
- Dalton, über die kohlensauren Wasser IV. 121. den Reger V. 472.
- Dana, Analyse der Beeren des Wachsbaums II. 338. eines sauren harnsauren Ammoniaks V. 230.
- Daniell, neues Pyrometer II. 497. über Platinamalgam III. 110. künstlich krystallisirtes Eisenoxydul 111.
- Davy, C. neue Verbindungen des Platins I. 340.
- Davy, J. Harn der Amphibien III. 489. zur Mineralogie von Ceylon IV. 256. über Sublimat VI. 257.
- Davy, H. verstärktes elektrisches Licht II. 331. über Wiederherstellung ausgelöschter Tinte IV. 259. eine in dem Mineralwasser zu Lucca sich absetzende Substauz V. 78. Elektrisches Licht im luftleeren Raume V. 495.
- Depretz, über Wärmeleitung IV. 444. elektrochemische Versuche VI. 340.
- Desfosses, Flussboranäther II. 484. auffallende Wirkung der mit audern Säuren versetzten Boransäure auf Curcumapepier 485. über das Solanin IV. 265.
- Desormes und Clement, spesifische Wärme verschiedener Sabstanzen II. 329.
- Deuchar, Wasser einschließende Bergkrystalle III. 574.
- Dive, Bildung des Weinsteins IV. 260. über die Weingährung 261. neues Verfahren Blausäure zu bilden 268.
- Döbereiner, über Alkoholgehalt eines Holzessigs II. 487. Bildung von Ameisensäure bei Zersetzungen vegetabilischer Körper V. 113. über Gallussäure 114. blaues Eisenoxyd 115. pneumatisch-mikrochemischer Extractionsapparat 223.
- Drapiez, Analyse eines Rotheisensteina II. 337. über den bituminösen Mergelschiefer III. 490.
- Dubrunfaut, kalkhaltiges Wasser sur Gährung IV. 459.
- Dubuc, Oel der Arachis VI. 365.
- Du Menil, chemische Untersuchung einiger Harzer Hüttenpredukte IV. 440.
- Eggertz Gahn's Leben IV. 140.

der einzelnen Abhandlungen.

Brman, über Blektromegnetismus II. 48.

Faraday, über drei neue Kohlenstoffverbindungen I. 486. versteckte Krystallisation durch Schmelzen entblößet II. 480. Verdunstung des Quecksilbers 482. Analyse eines Harnsteins 484. Darstellung des Kohlenhyperchlorids III. 231. Analyse eines Kohlenhydroids VI. 237. über die Temperatur der Dämpfe 342. Siedpunkte gesättigter Salzauslösungen 542.

Feneulle, Vorkommen des Osmazoms II. 534. über das Kathartin 492. eigenthümliche Substanz der Pareira brava IV.264.

Figuier, über das salzsaure Goldnatron V. 342.

Forchhammer, über das Mangan II. 336.

Fusinieri, über das Anlausen erhitzter Metalle in verschiedenen Gasarten II. 325. Kupseramoniet V. 491.

Fyfe, über Auflöslichkeit der Magnesia IV. 259. Analyse des Tutenag VI. 185.

Gaillon, über den grünen Ansatz der Austern II. 331.

Gause, Sonnenlicht zu Signalen IV. 443.

Gay-Lussac, über die schweselsaure Chromsäure und ihre Wirkung auf Alkohol II. 447. wie man Zeuche durch Salse unverbrennlich machen kenn IV. 245. Untersuchung, wie viel Alkohol durch die Kohlensäure bei der Gährung des Mostes mit sortgesührt wird V. 448. über Erkältung durch Verdampfung des Wassers in trockner Lust bei verschiedenen Temperaturen, und unter bestimmten Druck VI. 411.

Gebhard, Analyse der Wurzel des Polypodium Filix mas V. 492. Gilby, über Kohlensäurezersetzung durch Pflanzen II. 326.

Gimbernat, Dämpse des Vesuvs III. 117.

Gmelin, L. über Kobaltsäure VI. 235. G. u. Wöhler, neue Cyanverbindungen 230.

Göbel, Analyse des Morphiums III. 374. - des Jalappaharzes 375.

Goldsmith, Silberniederschläge zu Gemälden geordnet II. 480.

Gorham, Analyse des Maises II. 488.

Gough, Wirkung der Wärme auf Kautschuck V. 489.

Granier u. Delens, über blauen Harn III. 262.

Granville, über ein auf organischen Wegen entwickeltes Schwefelstickgas V. 170. — die Binden der Mumien 228.

Grouvelle, vortheilhafte Bereitung des oxydirten Stickgases III.

257. über die Verbindung der Niederschläge mit ihren Fällungsmitteln 238. saures chromsaures Kali 242. verschiedene Färbung des chromsauren Bleies 243. über die Verbindung des Chlorins, Jodins und Cyans mit Oxyden 428. die basischen und sauren salpetersauren Salse V. 422.

Le Guay, Spiegelglas mit Hülfe von Kochsalz und Glaubersels VI. 317.

Hadley, Analyse des Hydraulic-Lime V. 254.

Hall, zwei ausgezeichnete meteorische Phänomene in Nordamerika V. 216.

Hansteen, neueste magnetische Entdeckungen II 130.

Hany, über den Euclas II. 483. - Macle III. 105.

Hemptinne, über Ausbewahrung des Eises II. 482.

Henry, Kampfersäure av einem in Terpentinöl ausbewahrten anatomischen Präparate I. 361. über die Kohlenhydroide III. 113. — das Sumpsgas III. 233. brennbare Gase 234.

Henry, W. über die natürliche kohlensaure Bittererde II. 454. Saffranpigment IV. 263.

Hernpath's Waage III. 365.

Hermbstädt, Analyse verschiedener Bleiverbindungen III. 242. Verhalten verschiedener Pflauson beim Verbrennen 248. iber das Keimen 249.

Herschel, über Scheidung des Eisens II. 452.

Hill, Versuche mit der gewöhnlichen Elektrisirmaschine m magnetisiren IV. 290.

Hisinger, Analyse einiger Hornblendearten I. 289.

Hollunder, Versuche über die Verbindung des Zinkes mit den Eisen III. 41 u. 160.

Home, C. Schwächung der Lichtwirkung durch die schware Haut III. 228.

Hughes, über Pspyrus V. 119. Steinsals zu Catorby 121. Okt des Dionysius 226. — einige sicilianische Mineralien 362. — einige physikalische Merkwürdigkeiten in Griechenland V. 474.

v. Humboldt, Anschl der bekannten Arten organischer Weses III. 562. über die Schnoelinien 363. — den Amazonensteis IV. 454.

Hutton, über die Dichtigkeit der Erde III. 227.

der einzelnen Abhandlungen.

Jack, neuer Sassafrasbaum V. 491.

Jameson, Kohlenpulver zur Erhaltung gleichmälliger Temperatur in den Bienenkörben II. 327.

Javal, über das Gold III. 238.

John, Farbenversuche II. 468. üher den nähern Bestandtheil der Muskatennus III. 249. zur Geschichte des sibirischen Meteoreisens IV. 255.

Julia, Schnellbleiche des Wachses IV. 267.

Julin, vortheilhafte Darstellung der Bernsteinsäure III. 114.

Kater, über eine Lichterscheinung am Monde III. 227. Verfertigung der Magnetnadel 228.

Keating, Analyse des Jeffersonits VI. 181.

Kidd, über das Naphthalin IV. 426.

Knight, künstliche Atmosphäre für Kranke V. 227.

Kuhl, Reizbarkeit und Phosphorescenz der Pyrosomen IV. 365. zur Geognosie des Kaps 364.

Lambert, Akyari, ein neues Gummi V. 558.

Laplace, ein Wärmegesetz III. 481. über des Luftthermometer IV. 126. neueste Schallversuche V. 497.

Lassaigne, über die Anwendung des chromsauren Bleies I. 215.

— Schweselchrom und grünes Chromoxyd II. 138. — den Farbstoff der Krebse II. 331. Ambreine in Fischexcrementen II. 491. — das Kathartin 492. — das Stinköl 496. — das Spermatin III. 118. — Meconium 262. Analyse des Aluminits von Bernon IV. 451. VI. 240. über Pyrocitronsäure VI. 428. L. und Boissel, Analyse der Gelenkechmiere V. 229.

Latraille, botanisch-chemische Hieroglyphe II. 477.

Laugier, Analyse des Steins von Juvenes V. 415.

Leffers, Heilung durch einen Blitzetrahl V. 118,

Le Royer u. Dumas, Analyse des Indigs VI. 277.

Leschenault, Farbstoff des Nerium tinctorium III. 116.

Leuthwaite, Wirkung der Flüssigkeiten auf die Leiter des elekatierischen Funkens III. 229.

Lüdersdorff, Wirkung der Voltaischen Säule auf den Alkohol III. 226.

Lunn, Analyse des phosphorsauren Kupfers III. 111.

Journ. f. Chem. N. R. 6. Bd. 4. Heft. 54

Macaire, Vorbereitung undurchsichtiger animalischer Substanzen für die microscopische Untersuchung III. 117. über die phosphorescirende Substanz der Leuchtkäler 254 - Farbenbstanz der Krebses 257.

Mac-Cullock, über natürliches Chromoxyd III. 108. - kuntliche Kälte 112. Einzuckern des Fleisches VI. 362.

Macdonald, geringe Oscillation der Magnetnadel zwischen den Wendekreisen II. 479.

Macneven, über den Schoharit II. 313.

Martin und Grafton, seines Schwarz durch Verbrennung des Theers VI. 560.

Maxwell, Beschreibung der Tromben III. 482.

Mercati, Meteore beim Erdbeben zu Zente III. 229.

Meyer, Kohle zum Treiben feiner Gewächse V. 118.

Meyrac, über Erdharz zu Bastennes V. 361.

Mill, Darstellung des Nickels V. 481.

Mohs, über Brewsters optisches Mineralsystem VI. 343. van Mons, über des essignante Quecksilber II. 333.

Morier, über einen steinbildenden See in Persien V. 476.

Morin, über die Wurzel der Nymphaea alba IV. 265.

Moringlane, Duponchal und Bonastre, über verschiedene berzige Substanzen VL 366.

Murray, über Farbenreactionen III. 486. Zersetzung der Metalisaize durch den Magnet IV. 135.

Nimmo, officinelle Blausäure V. 356. Reinigung des Terpertinöls VI. 245.

Nuttal, Analyse des Serpentins zu Gormantown V. 564. - Marmolits 365. — des Talkmarmors V. 482. — Nemalite 485.

Oersted, über Compression des Wassers VI. 835.

Paris, über das Elaterin II. 339.

Payen, neue Anwendung der Thierkohle VI. 228. P. w. Chevallier, über den Hopfen und des Lapulin VI. 226. s. Bust.

Pechier, über die Gingkosäure III. 252. - Titangehalt mehrerer Glimmerarten IV. 35g.

Pelletier, Beiträge zur Geschichte des Goldes I. 3n5. über des Em: tin II. 335. Analyse des Pfeffers 435. Pappe!öl VI. 216. P. u. Carenton, chemische Untersuchung einiger Pflanzen aus

der einzelnen Abhandlungen.

der Familie der Colchiceen I. 172. — der Chinarinden II. 415, und III. 62. — verschiedene Satzmehlerten, II. 493. — Brucin u. Strychnin VI. 369.

, Percy, Phosphorescenz von Wunden V. 228.

Perkins, Elasticität des Wassers II. 330.

Petroz un Robinet, über das Cauellin V. 212.

Pfaff, über des Pyeroglycion III. 251. — Graswurzelsucker 252.

Lactnessäure 263. Holeteinische Marscherde 372. über vorschiedene Reagentien 473. Alaun von Tschermig V. 253. über die Wollaston - Murraysche Methode, die Talkerde auszuscheiden 431. Extractionspresse 471. Bemerkungen über den Torf 484. über Auflöslichkeit des Kobalts in Ammoniak 486.

Phillips; R. Analyse des Grünspans II. 460. Kupfergehalt einnes Baumes III. 114. neue Verbindung des Chlorins mit Kohnlenstoff 232. über das Cocosnussöl 253. Analyse des Buntaupfererzes IV. 370. über den Kupferkies V. 83. Analyse verschiedener Sorten Grünspan VI. 356.

Phillipps, W. Analyse des Tennantite II. 486.

Pictet, Eisbildung in Höhlen durch Verdunstung VI. 243.

Plana, über die Mecrestiesen der Erde IV. 416.

Planche, über Schwefelgehalt der Pslanzen VI. 280.

Pouillet, über Wärmeentwickelung durch Benetzung VI. 193.

Poutet, Reagens für Baumöl II. 332.

Pratt's, Klinometer II. 136.

Prevost, Blut nierenloser Thiere IV. 457. P. v. Dumas, Zersetzung des Eiweises III. 256.

Proust, Arema des Rums und des Fleisches III. 488. über Suppentafeln IV. 130. — die Anwesenheit des Quecksithers im Meerwasser V. 214.

Prout, Analyse eines schwarzen Harns VI. 188. über Umänderung der Substanzen des Bies 371.

v. Przystanowsky, Borazsaure in Toscana VI. 354. Schwefel zu Scansano 355. Steinsalz in Tograna 359.

Ramond, über Wirkung des Blitzes auf Gebirgemassen V. 220, — die Gränze des Vorkommens der Fische in hohen Gegenden V. 477.

Ramsay, Außöslichkeit der Erden mit Zucker V. 485.

- v. Rees, Geschwindigkeit des Schalls in verschiedenen blestschen Flüssigkeiten III. 255.
- Rhode, über Pflanzenabdrücke V. 559.
- Ridolfi, Rhabarberin II. 490. elektrische Kette III. 222. Aufhewahrung der Blausäure IV. 458.
- Riffault, über den bzsischen Alaun II. 450. Analyse des phesphorsauren und des schwefelsauten Ammoniaknatrone VI. 425.
- Ripetti, chemische Veränderlichkeit des Marmore V. 558. über Bildung der Bergkrystalle 363. — Färbung des Marmore 479.
- de Rivero, über das Eisenresin III. 426. Silberausbringen durch Ammoniak VI. 248.
- Rose, J. Glasurmasse III. 111.
- Rozière, über den Granit zu Syene V. 75. Verfahren der Alten, Steinmassen mit runder Oberfläche losaubrechen 130.
- Salzer, Benutzung des bleihaltigen Rückstandes bei der gewöhnlichen Bleizuckerfabrikation II. 139.
- Schoolkraft, über nordamerikanische Kupfermassen IV. 26. Wirkung des Erdbebens auf eine Quelle V. 480.
- Scoresby, Lustelektricität im hohen Norden III. 482. zur Naturgeschichte von Spitzbergen 483. Temperatur der Nordpolgegenden IV. 126. Dichtigkeit der Hölser im großen Merrestiesen 128.
- Beibert, Analyse des Tafelspaths VI. 177. Pyroxens und Kelophonits 178. Schwefelmolybdäns 179. Chromeisens 180.
 - Berullaz, über Kalium und Natriumlegirungen III. 240. Arsenikgehalt des Spielsglanzes 487. arsenikfreies Spielsglanzers IV. 128. Kohlenpyrophor und Bereitung des Antimonkaliums 129. Arsenikprobe 254. giftige Atmosphäre der Buchdruckerstäbe und Bereitung des Arsenikwasserstoffgas 255. über den Arsenikgehalt der Antimonpräparate V. 84. neuen Kohlenbydroid 493.
 - Sewerguine, über den Yu IV. 258.
 - Bieber, über den Traganthstrauch VI. 246. Nichtverkommen der Kreide auf Kreta 359.
 - Billiman, Vergoldung auf Porcellan IV. 459.
 - Skeldon, Kastanienrinde sum Gerben und Färben VI. 366.

Skidmere, Röhren aus Kautschuk VI. 364.

Smiener, Analyse sines harzhaltigen Wassers auf Zesynthos IV. 565.

Smithson, Flusschwerspath I. 362. über Durchdringlichkeit des Eisens für geschmolzenes Zinn II. 478. Probe auf Arsenik und Quecksilber, VI. 558.

Stanley, Aufbewahrung des Fleisches durch Holzessig II. 488. Steffens, Cometenleben III. 362.

Steinmann, Analyse des Karpholitha III. 371.

Stromeyer, über die Arragonite III. 567. verschiedene Dichroite 569. Meionit 570. Eisenblau von Cornwall 372- schwefelsaueres Lithion 373. Sphärosiderit 490.

Sylvester, über brennbare Gase III. 234.

Taddei, Gegengist wider den Sublimat I. 218. Vortheishafte Darstellung des Acthiops mineralis II. 33a. über Merkurnie-derschläge vermittelst Schweselalkulien IV. 252: — Zersetzung der Quecksilbersalze durch Schweselkslien V. 355.

Thomson, Analyse des gemeinen Harries vor und nach dem aufhaltenden Schuslern I: 480. Versuche über den Indige 482.

— das Morphium 486: Verfahren die Gese zu wägen III. 565.
hanlyse des Keduchaks V. 4gd. über Brhitzung bei Krystale
lisationen VI. 342. Analyse des Kulislaums 357.

Tordeux, Salpetergehalt der Cochletia officinalie II. 35%. 11/2 Traill, verschiedene Dichtigkeit des Meurwassers II. 329. 11/2 Troost, über den Bernstein in Nordamerika IV. 434.

Ure, über die Dichtigkeiten und Gehalte der Ambeliektuffosungen II. 456. — das Bleichpulver V. 183. aränmetrische
Tabellen über die Salzsäure, Salpetersäure und Schwefelsäure
440. Strontianieuerwerk 484. Nationalaun VI. 183. Pratiung
der Blausiure 282.

d'Urville, giftiger Honig III. 114.

Vasalli, Elektricität des Blutes III. 118.

Vauquelin, über die allmählige Zersetzung des Blutes durch Fäulniss II. 439. Untersuchung der Cubeben III. 115. — der vegetabilischen Cochenille aus Brasilien 116. über Mangan-haltiges Wasser 488. Analyse des Steins von Juvenas V. 80. Versuche über die Verbindung der Essigsäure und des Alko-hele mit flüchtigen Oelen 435. Untersuchung der Frucht des

308 Verzeichnis der einzelnen Abhandl.

Baobab 456. Analyse verschiedener Getraidemehle VI. 25. Eber Bisenglanz aus Brazilien 545. Untersuchung des Zuckerrohrsastes 362. — eines natürlichen Spiessglanzuickels 434.

Virey, wahrscheinlicher Jodingehalt einiger Mollunken VI. 242. Webster, Analyse einer Wacke II. 537.

Wetzlar, über das Verhalten des Borax zur Harnafure III. 23.
Wilson, Zinkvitriol zur Raffinirung des Zuckers V. 357.

Wollaston, über Austindung und Ausscheidung des Kadmirms IV. 371. Prülung auf Bittererde V. 495. Tiber die Grand der Expansion der Atmosphäre VI. 196.

Yves, über den Hopsen und das Lupulin VI. 226.

Aus Silliman's Amer J. Porthewegung von Geschieben durch

Ris N. 478, Klapperschlangenknochen in einer Höhle 43.

Linggandlung von Bisen im Graphic 481. Wirkung des org

dirten Stickgasses "VI. 1946.

Ans dem Phil Mog. Grüpe Farhe aus Taback VI. 245. Auffungen giltiger Dünste. 361. Sicherung den Wände gegen Reughtigkeit. 363. Legippg zon Zink mit Eisen 364.

Markwijrdiges Raabstetreis in Angland, jentantierfen mach chemischen Grundelitzen I. 1476-1.

Die Buchglzische Stiftung VI. 260. 11. 17.

Programminier Harlemen poeietät für 1821. II. 500. — für 1822. VI. 3823.

Answärtige Literatur IV., 1461., V. 235., 367. 499. VI. 222. 250.

Necrolog. Gana IV. 140. - Hany VI. 250.

Ber ille este il este fkteilent i 7

m ente la cife de la constitución de la constitució



Sachregi

Absorbtion, der Köhlensture anreh Pfleuzen I. 149 Abstofsung, des Auftreten von Alkeli und Saure, bei - schen Zereetsungen dadurch bedingt I. 206, 'Atialan, III. 466.

Aepfeleaure - Fornambuktinctur V. 534. ... Aerolithen I. Meteorologie,

Akyari, neues Gummi V. 358.

Alaun, seine Krystelisorm II. 18. Approprietaleun von Tscheemig V. 233. Vl. 249. Bisenalaun III. 473. Kolialaun NI. 557. - basischer, gemeiner, und natürlicher II, 450. Natragelaun. VI. 183. Alsanquelle in Ostindien III. 267.

e tal. Establit.

1.0

Alaunerde . Thonorde.

Alaunseife gegen Motten III. 120.

Albit 1. 370.

Alkaloide, scheinen Bitgererde zu enthalten I. 110.

Alkohol, - schwefels, Platin I. 540. Tindigo 485. Korkazure II. 404. Cinchonin 417. - echwefelaggrer Chromsaure " 447: durch Blottricität vorundert III. 226. "gein Verbindungeverhältnis 4:5. 4:0. - Piatinsuboxyd 4:6. glühendes Ver-brennen durch erhitzte Metalle und Oxyde IV. gt. durch Kupfer serlegt 139. - ätherischen Oelen V. 435. Alkohol-". dubat , "Mischungeverbalteile und specif. Gewicht Hi. 237"

-Alluminit, analysist VII. aba, - von Keinon IV. 451. VI. a40. *Mmozonenstein IV. 454.

Matriline, II. 492.

Ameisenedure, analysis II. \$45. III. 415. - Siggetlich dargestellt V. 215.

Ammoniak, im Torf I. 255. - arseniks. Eisen II. 162. 164. - Nickel 165. - Nickeloxyd 167. - Kobaltoxyd 170. V. 486. VI. 235. — Kupferoxyd II. 171. — Zinkoxyd 174. über den Gehalt der Ammoniakauflösungen bei verschiedenen Dichtigkeiten 458. - chrome.: Blei 496. Verbindungszahl III. durch Electricität verändertes 226. Mischungsverhältnis und Atomongowicht 257. - Goldschwefel und Kermes 510. - Chloriden 432. - Schweselkohlenstoff VI. 2. Ammoniaksalze, hemmen das Verbrennen der Zeuche IV. 245. arseniksaures - Hydrothionsäure and Ammoniak III. 478. saures Nickeloxydammoniek VI. 234. flussaures, - Boraxsauro II. 397. "hacnonuces V. 230. basisch - kohlensaures. Mischungsverhältnise und Atomengew. III. 237. korksaures III. 85. phosphorsaures, Reagons für Bittererde V. 431. salpetersaures VI. 342. salzsaures VI. 342. - natürliches M. 218. - eisenhaltiges, Bereitung I. 71. schwefelsaure Ammomiakdoppelsalze II. 19. IV. 217. Auslyse des schweselsaures und phosphorsauren Ammoniaknatrons VI. 423. xanthogasaures VI. 55. Ammoniakelann s. Alaun.

Amniosflüs Aglet vII. 534.

Anateim V. 363.

Antaufen, ernitzter Metalle in Gasarten II. 525.

Anthrazofhionsaure s. Schweielblausaure.

Antimon a. Spiessglanz.

Apatit III. 469.

Apophyllit III. 342. IV. 553.

Apyre, angeblich neues Alkali I. 108.

Arachis hypogaeu VI, 365.

Aräqmetrie, Tabelle über die Schwesel-, Salpeter- und Sals-

Arzagonit III. 196. 557.

Arsenik, Scheidung vom Kupler I. 1915. — Antimon III. 515.

— in Spieleglauggran zu entdecken ift. die meisten Spieleglauzpräparate arsenikhaltig V. 84. Arsenikprobe nach Serullas IV. 254. — mit chromsanren Kali VI. 357. — Silbergelpeter 358. Arseniksulfuret, Berzelius Untersuchungen über verschieden IV. 46. eigentlicher Schwelelarsenik III. 197

Arsenikwasserstoffgas IV. 255. Arsenikdoppelsalz II. 162. Arseniksilber IV. 356. Arseniksäure - Goldchlorur I. 508. Scheidung vom arseniksauren Nickeloxyd II. 156. .- Beryt 198. - Cinchonin 422. - Chinin III. 70. - und weißer Arsenik, verschiedenes -Hydrothionsäure und Hahnemanne Probeflüssigkeit 476. 📫 Fernambuktinctur V. 352. arseniksaure Salze, ihr chemisches Verhalten II. 162. Asbest V. 1/10 . pres promis is Asphalt IV. 156. Athmung der Pflanzen I. 449. Atmosphäre, Dichtigkeiten der Atmosphären det Weltkösper IV. 101., künstliche für Kranke V. 227.; Gränze ihrer Expansion VI. 196. atmosphärische Luft a. Luft. The second second Atomistik 1. 503. Augit I. 423. H. Rose's-Abhandlung derüber V. 86. Austern II. 331. Azinit 11. 462. with all market in the same of the Balsam von Gilead und Canada Wki 367. Banbabfrucht V. 456. Bariumhyperoxyd - Chlorin III. 429. Baryt, Darstellung I. 212. - Goldchloriir 525. - Niekeloxyd II. 167. - Arseniksäure 198, - Phosphorsäure III. 113. -Bittererde und Kupferoxyd. 238, - Galluseäure. 375. -Clorin 429. — Jodin 433. im Mineralwasser zu Luxenil 488. Schweselkohlenstoff IV. 75, VI. 2. pyrocitronsquier 452. salzsaurer, Bereitung I. 73. - bei der Destillation mit Wasspr V. 168. suberinsaurer III. 88. aus Connectiont VI. 179. Beleuchtung mit Theerol III. 121. Benzoësäure im Bittermandelol der Zimmt- and Vogelhitschenrinde 1. 65. . ihr Unterschied von der Korksture -II. -598. Bengkryetall, Durchdringlichkeit für Wasser III. 374. : V. 565. Wasser einschließende VI. 242: Berlinerblau a. Eisen blausmures. Bernstein, Entstehung IV. 278. - Varietäten in Sicilien 367. · Vorkommentin Nordamerika 454,:

Bernsteinerde IV. 275,

Bernsteinsäure, Bereitung III. 114. - Fernambuktinctur 7

Bienen, vor Frost zu schätzen II. 527.

Bimstein III. 371. 466.

Bittererde — Oxygen I. 266. — Goldchlorur 527. — Nickeoxyd'II. 267. — Natron, Kali, Baryt III. 258. — Chloru
429. Cyan 434. auflöslicher in kaltem als in beisem Waser IV. 259. alkalische Reaction der durch Kohlensüure z Wasser gelösten V. 428. Scheidung aus salzigen Auflössagen 431. — Zucker 488. Probe auf Bittererde 495. VI. 249.
Analyth der krystallichten kohlensauren I. 270. — Magnein
alba 274. — Wasser 277. Scheidung bei Analysen 504. kohlensaure; matürliche II. 464. salzsaure, leicht zersenbe
I. 287. V. 163. 397. VI. 529. schwefelsaure, — Metallusalzen II. 5. — patürlichte III. 542. — basische I. 287. 22berinsaure III. 92. Talkaluminat VI. 243. kohlensuur
Kalitalkdoppelsalz I. 263. schwefelsaure Doppelsefze II. 12

Bittermandelöl, ätherisches I. 64. 11. 119.

Bittersüsstengel III. 251.

Blase, ihre Durchdringlichkeit für Selzanstörungen VI. 113.
Blasenstein, eines Pfordes III. 330. — eines Schweines M.
Blau, slexandrinisches 11. 469.

: Bloueiseilerde s. Tisenblan. . - .

Blausüare, ihr — Basek lälst sich nach der Chlorinethenis erklären I. 54. — schoint sich leichter mit Schwesel als mit Schwes

Piri, durch Zink gesälltes zinkhaltig 1.-85. — Jodin 11. 24. Schmelspunkt agg. Wärmeleitung IV. 445. Bleiverbeszlfuret V. 180. — persulfuret IV. 45. — Schweisl L. 27.

Sochregister-

- Rentfrogen VI. 61. - logfrung mit Kaliam I. 82. 111. 261. Bleioxyd :- Nickeloxyd 11. 167. - galbes, Zuenmmeneetsung 111. 242. — exydul, 🍀 Chlorin 423. · ameiscasaures, analyairt 11. 545. chromsaures, Anwondung in der Färberei I. 215. 11. 496. alkalische Beimischungen, Uranche seiner verachiedenen Färbung III. 245. essigacures - blauen Pigmenwie man den Rücketand bei der Bleizuckerbereitung benützen kann 11. 159. korksnures 111. 101. VI. 268. pyrocitronsaures VI. 432. salpetersaures, seine Anwendung zur Analyse atkalihaltiger Mineralion 111, 1463. σο φείτειςsaures 111. 346. schwefelsaures 111. 202. - Goldschwefel 303., Benutsung und Anwendung zu technischen Zwecken VI. 187.

Bloierze, schoelsaures I, 254. natürliche Bleiglätte von Eschweiler 106. rothe Bleierde ans Kall 114. verhartetb - von Bichweiler 117. derber Bleispath aus Bohmen 232. Troffblei 232. Bleivitriol aus Spanien 234. Bleiglanz 311. 244. Grünbleierz V. 365. Kupferbleivitriol VI. Sat.

Bleichpulver, Ure's Abhandlung V. 185, 'Mitchungereihilteille ··· : 186. Fill: 428. sohr varlanderliche Zasaminenbetzung V. eiga. fabrikmältige Bereiting 1895. 1 Prüfung 1984 Bestimmung-der Verhältnisse den aug Bereitung annuwandengen Meteriatien auch

. Mitz/1. 125m. Seitenhait; im "haben Nordan "Lhi:) 482. - inhue Donner nicht selten IV. 382. Wirkung auf Gebirgsmassen V. 220. Blitzableiter von Stroh nicht anwendbar III. 226. 1

Blut, von Gelhaüchtigen II, 145. weigne Veränderung das Blut durch Fäulnise erleidet 239. sein olgetrischer Zualand III.

118. — niereploser Thiere IV. 457.

Borocit I. 10. IV. 268.

Borocz Hernsäure III. 263. Zeuehe unverbrennlich damit

" su mechen IV. 245.

Borazesure, alkaliacha Reaction in Leubindung mit Aulaen-.. ran Alkalien 11. 306. ... audern Säuten 466n alkalische Reac-. alien 111. 486. ; Bornambuktlahter Y. 55t. Beratifure-A spelle de Torrans V. 173. VI. 554 I may recent the Brandraketen, nützliche Anwendung : Windspa-

Braunetein von Bodenmais III. 201.

и

2"

Brechweinstein, Pyrophor darans 111. 516. — verhält sich arsenikfrei V. 85,:

Brucin 11. 418. - mit Strychnin vorkommend VI. 369.

Bucholz'sche Stiftung VI. 260.

Buganne, neues Arsneimittel 11. 494.

Buntkupferers IV. 570.

Butter aus Frauenmilch 11. 124,

C.

Calomel v. Quecksilber, salssaures.

Canellin V. 213.

Capillarität, der Metalle 11. 478. dedurch bewirkte Wirmentwickelung VI. 193.

Cerium, Scheidung vom Risen 11. 452.

Chabasie VI. 548.

Chamoisit 111. 245.

Chiastolith 111,7705.

Ohimboraeit III. 107.

Chinarinde, Analyse der graven 11.446. Bestandtheile 426.

1 — der gelben 111. 62. — rothen 35.

Chinasaure 11. 451. - bronnliche, Rongons für Bison 452

Chinin III. 64. 79. Chininsalze 55. Unterschied des Chi-

Chlorin, über Auwendung der Chlorinetheorie auf die wasseheltigen Säuren und Salze im Allgemeinen I. 54. historische
Bemerkungen über die Chlorinetheorie II. 62. — Mittel zu
Zerlegung der Nickel und Kobalterze 189. Wirkung auf erhitste Metalle 326. — Kohlenhydroiden III. 115. — ölbidendem Gas 251. Verbindungszahl 155. — Verbindungen mit
Erden und Metalloxyden, und Mischungsverhältnisse dieses

Zusammensemungen 168. — blancuret Bisenkali IV. Bis. su rothen Bisencyankalium 540. — Kalk V. 193. Bereitung im Großen 203. Kohlenchloride I. 488. 111. 231. Chlorinechineful, kohlenoxydgas, Verbindungszahl 111. 255. Chlorinechineful,

Schwefelkrystallidaitins VI. 270.

Cklorit 11. 99.

Chloropal, muschliger and erdiger V. 29.

Chondrodit IV. 452.

Chrom, Schwefelchrom II. 138. IV. 56. — Ozyd, natürliches III. 108. künstliches 108. grünes III. 242. Chromeisensteine III. 109. VI. 180. Chromsäure, schwefelsaure, Bereitung n. — Alkohol II. 447. Chromstahl III. 109.

Cinchonin, keine einfache Substans I. 208. Darstellung 11. 415. 433. Eigenschaften 416. Verbindungsverhältnis 418. Cinchoninsalze 417. Unterschied vom Chinin 111. 72. 79.

Citronensäure : Goldanflösung I. 536. Mischungsverhältnisa III. 421. : Fernambuktinctur V. 210. 533. Pyrocitronsäure VI. 428. Eigenschaften und : Basen 431. Zusammensetzung 433.

Cochenille, vegetabilische 111. 116.

Cocosnussöl 111. 253.

Coharenz in Zusammenhang mit dem Magnetismus 1. 59.

Cölestin VI. 178.

Cometenleben 111. 362.

Comptonit 111. 278.

Conchiten, Unterschied der Meer- und der Susswasserconchiten 111. 574.

Crichtonit 111. 245.

Crocus Antimonii IV. 58.

Cronstedtit 11. 69.

Cyanogen, Verbindungssahl III. 155. Mischungsverhältnis, specif. und Atomengewicht 237. Verbindungen mit Oxyden 434. neue Cyanverbindungen nach L. Gmelin und Wöhler VI. 250.

Cyanit 111. 577. IV. 205.

D.

Dämpfe, ihre Temperatur VI. 542. - des Vesuve III. 117.

Dammarharz VI. 367.

Dammerde III. 286. Holsteinische Marscherde 572.

Dampf presse IV. 115.

Daphne alpine V. 25. Dephnin 21.

Dianenbaum 11. 137.

Dichroit 111. 569.

Dichtigkeit, verschiedene des Meurotesers II. 529. der Ammeniakausschungen 456. verschiedener Gasarten III. 113. der Erde 227. — Atmosphären der Weltkörper IV. 101. der Hölzer in Meerestiesen 128. große des Wassers aus dem todas Meere 155.

Dolomitgebirge in Ceylon IV. 257.

Dombeyharz VI. 567.

Domit 111. 466.

Drathziehen durch barto Steine VI. 363.

Druckpumpe, zum Comprimiren, Filteiren, Extrahiren, Schwizgern der Flüssigkeiten mit Gasarten I. 90.

Dünste VI. 361.

Dulgamarine IV. 266.

E.

Bier, aufzubewahren IV. 262. Veränderung durch Kochen, Brüten etc. VI. 371.

Bis, Krystellform 11. 1. 111. 112. - aufsubewahren 11. 42. Bildung durch Verdunstung VI. 243.

Bisen, Scheidung vom Kobalt I. 105. - undern Metallen IL Reagens für Eisen 453. in Harnsedimenten 470. Durchdringlichkeit für geschmolzenes Zinn 478. Legirung mit Silicium und Platin 483. Schmelzpunct 499. als eudiometrisches Roagens 326. Hollunder, Versuche Eisen mit Zink zu verbinden 111. 41. 166. zufällig erhaltene Zinklegirung VI. 364. Scheidung vom Mangen 111. 475. 479. - Nickel 480. Fescrstahlspäne ein Kieseleisen IV. 369. Wärmeleitungsvermögen 445. 'in Mineralwassern, vielleicht mittelst Kieseferde aufgelöst V. 78. Umwandlung in Graphit 481. Eisenoxyd - Nickeloxyd 11. 167. - Chloria 111. 429. blaues V. 115. -Oxydul, künstlich krystallitiptes III. 111. Reagens dafür, 6 melin's blausaures Eisenoxydkali IV. 345. VI. 214. Eisensalze, "- blausauren Eisenoxydkali IV. 344. arsenikaaures, chemisches Verhalten II. 162. blausautes - Schwetelkali I. Bestandtheile IV. 516. korksaures III. 102. basischsalpetersaures V. 423. salzsaures, Bereitung I. 71. - im Kreise der electrochemischen Kette 166. - Schweselsäure 11. 57. arseniksaures Eisenammoniak II. 162. Doppelsalse II. 5. 19.

Eisenerze, erdiges Eisenblau I. 78. Gediegen Bisen, und Meteormassen II. 253. Polyxen 266. Rotheisenstein 337. Eisenblau III. 372. Eisenresin 426. IV. 219. Eisenpecherz 355. Eisenerde, feste, grüne 356. Eisenkiesel, manganhaltiger 357. Eisenglanz VI. 345. Eisenalaun III. 471.

Eiweiss - galvanischer Electricität III. 256. VI. 217. - Goldauflösung III. 210. gekochtes scheint in Wasser löslich zu seyn 212. Wassergehalt IV. 425. blausaurds Eisenkali Reagens I. 200.

Elacolith VI. 74. 82.

Ellaginsäure III. 138.

Elaterin 11. 339.

Electricität. Magnetisirung durch den electrischen Funken I. 40. electrische Lichterscheinung 129. die einfache electrische Kette, stöchiometrisch angewandt 165. das Auftreten von Kali. und Saure, durch Abstolsung erklart 206. - das allgemeine Agens aller chemischen Erscheinungen 500. verstärktes electrisches Licht II. 331. die Wirkung der electrischen Kette zu verstärken III. 112. Blitzableiter von Stroh III' 220. Zamboni's zweigliedrige Kette 163. Wirkung der Plüssigkeiten auf die Leiter des electrischen Funkens 229. Hill, über Magnetisirung durch Reihungselectricität IV. 290. Brandes, über electrische Anzichung V. 45. Bischof, Versuche mit der voltaischen Säule V. 251. electrisches Licht im lustleeren Raume 495. Electricität des Blutes III. 118. Wirkung auf Alkohol und Ammoniak 226. - Eiweiss 256. Feuerschwamm als Leiter VI. 244.

Blectromagnetismus, Schweiggerie einfacher Apparat zur Verdoppelung der electromagnetischen Wirkungen I. 2.7. Drathschleife zur Umschlingung ider-Boussole nebst einem anderm verstärkenden Apparat 12. Erklärung der electromagnetischen Erscheinungen aus einer nenen Art Polanität im Magnet 5. 10. Bestätigung der Oersted'schen Entdeckung mit sehr kleinen Apparaten von Neef und Buch 18. Folgerungen auf den Erdmagnetismus und den Lehensprozels 22. Beschreibung und Anwendung des Schweigger'schen Multiplicators 35. Kohle ein schlechter Leiter 59. Magnetisirung des Eisens und Stahls

durch den electrischen Funken 40. der magnetische Zustanl in den Körpern, welche die electrische Säule entladen, durch eine doppelte Polarität mit umgekehrten Polen erklärt von v. Berzelius 94. nasse Fäden statt des Leitungsdrathes 492. II. 474. Electromagnetismus des Turmalins und daraus abgeleitete Hypothese über das magnétische Verhalten der Erde und die Bewegung der Weltkörper von v. Grotthuss I. 46. II. 473. wie Stahlnadein magnetisch werden 27. 209. waran die westliche Declination auf einen kleinern Raum beschräckt ist als die östliche 31. Intensität des Magnetisanus der galvanischen Kette, abhängig von der Stärke des chemischen Prozesses 35. electrische Bipolarität 36. Oersted's Betrachtsagen 199. Erläuterung des ersten Gesetzes 202. Apparet 207. über v. Berzelius Theorie des Transversalmagnetismus 201. 475. - Electromagnetismus u. Magnetismus 211. Erklärung der Wechselwirkung galvanischer Leiter 212. - des magnetischen Zustandes der Magnetnadel 219. - Erdmagnetismus 21. Schweigger's electromagnetische Versuche 321. C. Schreie, Dissertatio III. 1. Oersted, über Spiralbewegung der electromagnetischen Wirkung 125. Hill, Magnetisirung durch Reibungselectricität, unter welchen Bedingungen sie erfolgt IV. 290. Erdmagnetismus ohne Einfluß darauf 502. über die ältern Versuche 513. Megnetisirung durch einen [Blitmuski VI. 541. die electromagnetischen Erscheinungen durch des Transversalmagnetismus erklärt von Prechtl 399. s. and Magnetismus.

Emetin, reines II. 535.

Enneadekholz II. 493.

Brdbeben, im magnetischen Meridian IV. 446. neuestes in Paris V. 225. Theorie der Erdbeben 224. Wirkung auf eine Ouelle 480.

Brde, ihre Wärme II. 269. - Dichtigkeit III. 227.

Erdharz V. 361. 475.

Erythroxylon peruvianum, Koka der Peruaner V. 186.

Besigäther I. 73.

Essigsäure: Goldauslösung I. \$36. — Cinchonin II. 422. — Piperin 436. — Chinin III. 70. Verbindungsverhältnis 416. 419. — Fernambuktinctur V. 555. — ätherischen Oelen 435. — Kampser 437.

Eudiometer II. 326.

Euclas, optisches Verhalten II. 483. III. 106.

Explosion, Maschinen dadurch in Bewegung zu setzen II. 481. des schmelzenden Zinks mit Eisen III. 175.

Extractionsapparate I. 90. IV. 106. V. 223. 471.

F.

Fällungsmittel, verbinden sich oft mit Niederschlägen III. 233.

Färbung, grüne des Himmels III. 227. — die hellere oder dunklere des chromsauren Bleies hängt von alkalischen Beimischungen ab 243. verschiedenartige der Rubine durch Erhitzung VI. 343. — des salpetersauren Silbers durch die Lust und das Wasser der Ostobe s. Lust. — verschiedene der Fermambuktinctur durch Säuren V. 329.

Farbe, die blaue des Indigs verändert sich durch Behandlung mit Alkalien in Gelblichgrün, beim Zutritt von Lust geht sie unter Ausnahme von Sauerstoff Wieder in Blau über 11. 483. VI. 277. schwarze llaut schwächt die Lichtwirkung III. 228. blaues Pigment der Alten 486. Furbstoff des Blutes widersteht der Fäulnis am längsten II. 441. — der vegetabilischen Cochenille und des Norium tinctorium III. 116. — der Kieber II. 331. III. 257.

Farrenkrautwurzel, ihre Bestandtheile V. 492.

Faser, thierische IV. 424.

Federsalz 111. 471.

Feldspath, künstlicher I. 260.

Fernambuckholz, gelbe Farbe daraus, V. 210. Permambuktimetur als Reagens sur Erkennung verschiedener Säuren V. 529. - Kohle 335.

Fettigkeiten, wie sie susammengesest sind II. 355.
Fettwachs 111. 489.

Feuerschwamm VI. 214.

Feueretahlspäne IV. 369.

Feuerstein, Verschiedenheit IV. 368. Walfen daraus 366.

- ;

Feuerwerk V. 486.

Filtrirapparat 1. 90.

Firnife, von der Frucht der Holigarna longisolia 111. 254. -

Journ. f. Chem. N. R. S. Bd. 4. Heft.

Fische, his zu welcher Höhe sie vorkommen W. 477. Fischab-

Feuchtigkeit, Sicherung der Wände dagegen VI. 363.

Fleison A forwahrung mittelst Holsessig II. 488. durch Trocknen iV 130. – Er zuckern VI. 362. dessen riechendes und schmackhaftes Princip III. 489. Analyse verschiedener Attes VI. 92.

Flüchtigkeit, des Schwefelbleies I. 207. aalzsanzer Salze im der Destillation mit Wasser V. 163.

Flussb.raxäther 11. 48+.

Flussborausaure - Fernambuktinctur V. 531.

Fl. schwerspath I 302.

Flussäure, in den Glimmerarten I. 373. — Hornblenden V 123. — Fornambuktinctur 351. Flussaure Alkalien — Berax-ä-te 11. 306.

Frugardit 1. 436.

Fucus vegiculosus I. 113. 11. 292.

G. :

Gährbäder III. 29.

Gährung, kalkhaltigos Wasser scheint die saure zu hemmes IV. 459. s. auch Weingährung.

Gallerte, schweselsaures Platin Resgons I. 351. Guldauficsans

Gallensteinfett V. 347.

Gallussäure, mit Sabadillsäure verglichen I. 191. — Cinchenin II. 423. — Chinin III. 70. Bereitung 138. — Alkalien 3.5. Galmei, künstlicher IV. 441. Galmeigehirge 450.

Galvanismus s. Electricität.

Gase, Wirkung auf erhitzte Metalle II. 326. Analyse der brestbaren 234. specif. Gewicht und Mischung verhältnisse sach
Berzelius und Dulong 236. Verfahren Gase zu wägen 35.
Gaseutbiudung bei metallischen Fällungen VI. 340. Gasteleuchtung IV. 139. Gra der Schweselbrunnen IV. 127.

Gefrieren besördert die Reaction der Hydrothionsaure 111. 474. Gelenkschmiere V. 229.

Geologie, Chladni's Erklärung des vor .. als wärmern Klime wel

der mehrmale veränderten Wasserhöhe der Erdnberfläche IV. 95. merkwürdige Beobachtung über Schweden V. 112.

Gerbestoff : Kali 11. 430.

Gewitter, s. Meteorologie.

Gift, Aussangen gistiger Dürcte VI. 361. Pfeilgist der Indiener 369. die gistige Wirkung des Bittermandelöle rührt nicht von Bleuseure ber 11.,119.

Giftlattichsäure 111. 253.

Gingkosäure III. 252.

Glanzkahle, als Brendmaterial IV. 372.

Glas, Sicherung der Glasgefälhe gegen das Zerepringen I. 168. warum schlecht gekühlte fescht verspringen 171. silber - und goldhaltiges III. 259. Glasbereitung mit Bleivitriol VI. 296. Spiegelglas mit Kochsalz und Glaubersalz 317.

Glasurmasse, blei- und arsenikfreie III. 111. Bleivitriol als Glesur VI. 295.

Glimmer, aus Kimitto I. 373. schwarzer II. 99. - u. Talk 111. 344. silberweißer IV. 356. Titangehalt mehrerer 35g.

Glühen, erhitzter Metalle und - Oxyde in Alkoholdunst IV.
91. Ahanderung der Stüfdampe 126.

Glycinerde 11. 483.

Gold, Abhandlung von Pelletier I. 305. Chlorin 307. Jodin und Hydriodinsäure 329. Schmelspunet II 499. goldhaltige Gläser 111. 399. feinste Zerthvilung. IV. 252. wie es auf Porcellan aufgetragen wird 469. Goldchlorid — Minn-ralsäuren I. 307. — Wasser 309. — Salsan 318, 533. — Kali, Natron Baryt 325. — Bittererde 327. — Pflansensäuren 333. Mischungsverhältnis 333. — Schwefelsäure II. 64. — Eiweise, Kleber und Gatterte 111. 210. — Sauerkleesäure I. 336. 111. 422. — blauen Pigmenten 486. — Wasserdämpfen VI. 71. Reagens für Eisenoxydul 214. Goldindid, Mischungsverhältnis I. 331. Goldoxyde — Säuren I. 310. electronegatives — Histlien 516. bester Bereitungsart 327. Mischungsverhältnis 332. 111. 239. IV. 81. — Coldindid ind ihren Salzen I. 333. Goldsalze 328. Goldkaliumehlorik 111. 239. aalksaures Golduatron V. 342.

Goldschwefel, s. Spielsglanzschwefel.

Crammatit V. 136. 141.

Granit 111. 207. V. 75.

Graphit V. 481.

Graswurzelzucker 111. 252.

Grünbleierz V. 365.

Grünspan 11. 460. 111. 545. VI. 556.

Guano, mineralischer Dünger IV. 453.

Gummi, Akyari ein neues V. 558. oronburgisches VI. 367.

H.

Hagel I. 124. Nichtvorkommen im hohen Norden III. de IV. 377. mit einem Kern von Schweselkies 446.

Harn, zwei im Harne vorkommende Substanzen auch im Nachtigallezerement enthalten III. 259. blauer, eine dem India ähnliche Substanz darin 262. schwarzer, Melaneiure dari VI. 188. — der Amphibien III. 489. Harnzteine, Andre mehrerer Arten von Gries IV. 347. — Harnrohrenstein eine Ochsen VI. 321. s. auch Blasenstein. Harnzucker III.

Harz, gemeines I. 480. VI. 367.

Hatchetin III. 246.

Hausenblase :- Goldauflösung 111. 214.

Hauyn 11. 137.

Hedenbergit V. 96.

Heliotrop V. 405.

·Ilepar antimonii IV. 58. V. 84.

Herbstzeitlosenwurzel, Bestandtheile I. 185;

Heulandit VI. 349.

Hieroglyphe, botanisch-chemische 11. 477.

Holz, Dichtigkeit in großen Meerestiesen IV. 128.

Holzessig, alkoholbaltig II. 487. Fleisch damit zu erhalten 48.

Honig 11. 490. giftiger 111. 114.

Hopfen VI. 226. Hopfenöl 111. 576.

Hornblende I. 404. 289. 11. 99. Bonsdorff, Abhandleng ibn ihre Zusammensetzungen V. 123.

Hornmanganerz I. 210,

Hornsilber 111. 156.

Hornstein 11. 484. 111. 466.

Humit 111. 247.



Sachregister.

Humus : Sausratoff 111. 289,

Hydrogen e. Wasserstoff.

Hydrogenation, Wirkung auf den Magnetismus I. 3.

Hydriodinsäure :- Gold I. 329. Verhindungssahl !!!. 158.

Hydrothionsaure a. Schwafelwasserstoff.

Hygrometer V. 71.

Hyperoxyde, ihren überechüssigen Sauerstoff zu bestimmen 11. 268.

Hyponitröse Säure, Mischungsverhältnile, specif. und Atomen-

Hypophosphorige Saure V. 532. - Salse 11. 275.

Hyposulfurische Säure und - Salso IV. 29.

I.

Jävene 11, 460,

Jalappahars, Analyse and Bereitung 111. 375.

Ichthyophthalm 1. 26s.

Idotasa antiquissima, Craster der Vorwelt IV. 258.

Jeffersonit VI: 181.

Ilvait 11, 99.

Indigo, Bestandtheile I. 482. VI. 277. künstlicher 11. 468. Prüfungsmittel des Bleichpulvers V. 202. — thierischen Kohle . VI. 2+7.

Inhalteverzeichnife ausländischer Zeitschriften IV. 461. V. 235. 367. 499. VI. 122. 250. 373.

Insekten, Vorbereitung zu mieroscopischen Untersuchungen III. 117. Alaunseife gegen Motten 120. mumisirtes IV. 566.

Inulia, in der Zaitlosenwursel I. 185. Scheidung von den Stärke 186.

Jodin, im Meerschwaum, der Asche des Torfe und medicinische Anwendung I. 113. 'Schwefelkohlenstoff, Resgens dafür I. 253. IV. 159. — Gold I. 529. 331. im Fueue resiculosus. II. 292. — Cinchonin 127. — Chinin III. 64. im Sälser. Wasser? 138. Verbindungszahl 155. Verbindungen mit Oxy... den 433. — blausnuren Kisenkeli IV. 538. im Steinsalz V. 122. — Kanthogensäure VI. 28. 63. 'in Molinsken und Senpioneiern 242. im Mineralwesser zu Selse? 519. Jodiniste 2. 200. 11. 274.

Jodinky drocarburet I. 490. Kohlenky driedid, newes V. 441. VI. 233.

Jodinsauro - Fernambuktinetur V. 331.

Jordanwesser IV. 179.

Iridium - Schmelzfarbe IV. 253.

K

Kedmism, Auffindung und Scheidung aus Erzen IV. 571. Kedmismboppelsals II. 19.

Kälte, künstliche III. 112. - befürdert die Reaction der Hydrothionsfure III. 478. Grade, welche die Verdanstung des Wassers hervorbringt VI. 411.

Kase aufzubewahren IV. 262.

Kaffee, grune Parbe darana 11. 157. Kaffeebase 1. 208.

Kali - Goldchlorid I. 316. - erseniksauren Bisen 11. 16i. -Nickel 165. - Nickeloxyd 168. - Schwesel III. 132. Schwefelungsstufen 135. - Schwefelspieliglanz 136. - Birternt und Kupferoxyd 238. - Harnsäure 263. - Gallussäure 3-3. - Gerbestoff 11. 450. - Jodin III. 453. Prüfung der Miseralien derenf 465. - Weinsteinsäure und salusauren Plate 473. - Schwefel IV. 1. 28. - Schwefelwasserstoff r. -Schweselarsenik 48. 50. - Schweselmelybelan n. — Wolfrem !6. — Schwelelchrom 56. — Titm.— Gold, - Platin, - Rhodium 57. - Schwefelspielsglanz 58. Schweselkohlenstoff 76. VI. 3. - Selenium und Teliurium 1V. 78. arseniksaures, - Hydrothionsaure und Schweselesmoniak III. 478. Mittel zur Scheidung des Eisens vom Masgan 479. - vom Ni kel 480. - salpetersanren Uran. - Saber und - Quecksilber 480. blausaures Eisenoxydulkel. -Alkohol I. 43. — Schwesel 45. — Selenium 60. — Teller in Reagers auf Eiweils und Zoohbrin 200. blaus aures Eisenoxydkali, dargestellt und analysiet von L. Gmelin IV. 33 Chemisches Verhalten 340. Reagens für Eisenaugenlieben 345. blausaures Platinoxydulkali IV. 230. - Palladiumoxydkali. Cyanquecksilberkalium, Cyanzinkkalium, Cyankobaltkalium, Cyanmangankalium 232. blausaures Nickeloxydkali 230. biersaures schwefelhaltiges, Bereitung und Eigenschaften 1. & - Konigswasser 49. Bestandtbeile 62. - Schweseleiture 36. bliusaures velenhaltiges, Eigenschaften I. 60. - Eigenschaften

salsen und Schwefelsäure 61. chromsaures, sle Arsenikprobe VI. 557. - saures, Mischungsverhaltnis III. 242. flussaures - Boraxsaure II. 306. goldsaures 1. 321. hydrothionsaures :- Schweselarsenik IV. 46 - Schweselsing 5. Schwefelmolybdän, - Wolfrem, - Chrom, - Titan. - Gold, -Platin, - Rhodium, - Spieseglanz 56 - 66. kohlensaures, analysirt I. 271. kohlensäuerliches VI. 3.2. molybdansaures III. 479. pyrocitronsaures VI. 431. salpetereaures II. 333. VI. 342. salzsaures : bei der Destillation mit Wasset V. 163. VI. 529. schwefelsaures III. 34+. Doppelsalze II. 19. suberinsaures III. 81. weinsteinsaures I. 336. . Rohleusaure IV. 260. VI. 342. xanthogensaures V- 174. - Skuren 175. Bereitung VI. 6. 25. Eigenschaften und chemisches Verhalten 10. Reagens für Kupfer 40. Kaliplatin, salssaures, Bestandtheile IV. 84. Kulialaun s. Alaun,

Kalium, Schweselungsstusen III. 133. 492. IV. 25. - Schwesel 3. bequeme Bereitungser! IV. 221. Kaliumazotit, ammoniakalisches III. 433. Kaliumlegirungen I. 83. III. 240. - Lust und Wasser I. 83. - Quechsither III, 241.

Kalk, - Nickelaxyd II. 167. in heissem Wesser weniger 16slich als in kaltem III. 207. - Kupferoxyd 236. - Gallessäure 375. - Chlorin 428. V. 186. - Jedin III. 433. Cyan 434. - Schwefel IV. 34. - Schwefelkohlenstoff 75.
VI. 2. - Zucker V. 487. von thierischer Kuble gefället VK
228. blausaurer Nickeloxydkalk VI. 234. pyrocitronsaurer
VI. 431. salzsaurer - bei der Destillation mit Wasser-IV.
168. VI. 529. sauerkleesaurer - Wasser III. 423. suberinsaurer III. 86.

Kalkstein, bituminoser IV. 184.

Kampfer - Salpetersäure und Essigsäure V. 437.

Kampfersäure 1. 361.

Karpholith III. 371.

Kastanienrinde VI. 368.

Kuthartin, Hauptsubstans der Senesblätter II. 492.

Kautschuk, als Ueberzug suf Metalle V. 232. - Wärme V. 489. Analyse 491. Röhren daraus VI. 364.

Keimen der Samen III. 249.

Kieselerde, auslöslich im frischbereiteten Zuatande I. 260. V. 78.

Klebergummi VI. 224.

Klima, das vormals wärmere gewisser Gegenden sche Wärmeentwickelung vorher flüssig geweser .. größeger Intensität des Sonnenlichtes erklärt IV.

Jung über das Klima von Ceburg V. 2149.

Klinometer II. 136.

Znochen, Analyse fossiler I. 505. - verschiedene Klapperschlengen V. 479. Knochenfrus III. 11

Enorpel IV. 424;

Mobalt, reines Kobaltmetall daraustollen I. 105. S . Bisen II. 452. Robaltoxyd, - Schwefelamme Ammoniak 170. 'V. 486. - Nicheloxyd II. 170 hitaten in Alkohaldunet IV. 91. - Chlorin III. 434. salzsaurer - Schwefelsäure II. 56. Cyai _ VI. 232. Kabaltdoppelsalse II. 19. Kobaltsän: , miak VI. 235.

Kobalteleierz III. 435.

Zabaltvitriol 11. 238.

Rochsalz, Denaturation III. 104. Soolengradiru sie ohne Verlust getriehen werden kann III. 3 Seile IV. 456. Salzquellen, Eigenthümlichke. IV. 449. Lage derselben um den Harz V. 564. mit Kochsals VI. 317. s. auch Steinsalz.

Königswasser - achwelelblausauren Kali I. 49. -

Kohlenstoff, über seine Mischbarkeit mit Metallen L. 85. Verbindungszahl III. 155. Kohlanchloride I. 488. III. 231. 232. Kohlenhydriodide I. 488. V. 493. VI. 238.

Kohlenoxydgas, Verbindungszahl III. 155. Scheidung von audern brennbaren Gasarten 234. Mischungsverhältnis, specif. und Atomengewicht 236. Chlorinkohlenoxydgas III. 155.

Kohlensäure, bei Herstellung des Goldes mittelst Sauerklessäure bildet und entwickelt sich sehr reine I. 535. Kreide u. Austerschaalen liefern durch Glüben keine reine 502. setzung durch Pflanzen unter Einfluss des Lichtes II. 326. specifische Wärme 329. - Cinchonin 416. specif. Gewicht III. 113. 236. Verbindungszahl 155. Atomengewicht und Zusammensetzung 236. ihr Verhältniss bei Analysen der Mineralwasser zu bestimmen, geschieht sicherer durch Abscheidung mit Baryt, als nach Thenard's Methode IU. 204. - weinateinsquren Kali IV. 260.

Kohlenwasserstoffgas, Verbindungszahl III. 155. Unterscheidung vom ölbildenden Gas 113. Scheidung von andern brennbaren Gasarten 234. Sumpfgaa III. 232. 237.

Koka der Peruaner V. 116.

Kolophonium I. 480.

Kolophonit VL 178.

Korksäure II. 393. Bereitung 399. Eigenschaften 402. 404. - Wasser, Alkohol, Aether, Oelen 404 - 412. - Selzbasen III. 83. Mischungsgewicht 103. Bestandtheile V. 251. VI. 263.

Korund II. 24.

Krebse, ihr Farbstoff H. 331. besteht aus swei verschiedenen Substanzen III. 257.

Kreide VI. 359.

Krystallinse des Pferdes untersucht 1. 194.

Krystallisation, Bernhardi über die (rhomboëdrische) des Eises. und über ein allgemeines Gesetz der Krystallisation II. 1. die optische Beschaffenheit der Krystelle abhängig von ihren chemischen III. 340. Körper von verschiedener Zusammensetzung können nach Mitscherlich gleiche Krystallformen annehmen V. 87. Folgerungen aus dieser Entdeckung VI. 414. Mitscherlich's Versuche 417. versteckte Krystallisation durch Schmelsen entblößt II. 480. Krystallisationskraft des Gez-

Sachregister.

stenzuckers 483. besondere Krystallgestalt des Wassers in gefromen Kalkbrei III. 223. Erhitzung bei Krystallisationen VI. 542.

Krystallmessung I. 395.

Kubeben III. 115.

Kupfer, Scheidung vom Silber I. 71. von Kobalt 105. pgewöhnlichen scheint kaliumhaltig 84. durch Zink gefilten zinkhaltig 85. - mit Wasser und Saure entwickelt kein Wasserstoffges II. 301. im Lycopodium clavatum 469. Schmelzpunct 199. Kupfergehalt eines Banms III. 141. Kupfermassen in Nordamerika IV. 254. Wärmeleitungsfähigkert 441 xanthogensaures Kali, Reagens für Kupfer VI. 40. sches Weilskupfer 183. Kupferammoniet V. 494. Kupfercarbosulfurat V. 180. Xanthogenkuffer VI. 36. Kapferoxyd, zu Schmelsfarben I. 71. in der Asche der Sabadilissmen 193. - Ammoniak II. 171. mit Genauigkeit bei Amlysen su bestimmen 172. - Kali, Kalk, Baryt III. 238. -Chloria 429. leichte Bereitungsart IV. 2)1. Empferselze -Schweselkalium IV. 43. essigsaures II. 460. III. 343. VL 356. kohlensaures I. 281. salpetersaures - zu blauen l'igmenten III. 486. salzsaures - Schwefelsäure II. 55. schwefelsaures 11. 3. 111. 486. suberinsaures 111. 97. Kapierdoppelselz II. 19.

Kupferbleivitriol VI. 501,

Kufferkies V. 83.

Kupfermangan I. 256.

Kupfer, phosphorsaures, rheinisches III. 111.

L

Lactucasaure III. 253.

Ladanumgummiharz VI. 247.

Lampe I. 87. III. 566. IV. 126, monochromatische V. 497. Lampyris noctiluca III. 254.

Latialit II. 137.

Lava, glasigo III. 466. Beobichtung über einem Lavastren IV. 418. - vom Natoguus VI. 239.

Eazulith IV. 354.

Leberkies, zur Bereitung des Schwefelkohlenstoffe I. 25%.

Sachregister.

Legirungen. Kalium mit verschiedenen Metallen I. 82. Silicium mit Platin und Eisen II. 483. Zink mit Eisen nicht geglückt III. 44. 166. — zufällig erhalten VI. 364. Kalium und Natriumlegirung III. 240.

Leme Leme, ein Arsneimittel II. 495.

Leuchtkäfer III. 254.

Leucit, künstlicher I. 26e.

Licht, Einsluss auf das Gewächsleben I. 450. Zersetzung der Kohlensäure durch Psiansen unter Einsluss des Lichtes II. 326. Einsluss auf die Bildung des Kohlenchlorids und des Jodinhydrocarburets I. 488. verstärktes electrisches II. 351. Schwächung durch schwerze Hant III. 228. — Kohlenwasserstoff u. Chlorin 231. — Sumpsgas 233. electrisches im luftleeren Raume V. 495. Lichtbrechung der Salzsäure II. 328. Lichterscheinung am Moude III. 227. Sommenlicht zu Signalen IV. 443.

Lievrit 11. 99.

Lithion, in mehreren Glimmern IV. 559. Bereitung 214. schwefelsaures, Mischungsverhältnis III. 575. IV. 217. Lithiondoppelsalz 217. Lithionalaun existirt nicht 217.

Löffelkraut 11. 335.

Luft, atmosphärische, durch das Psanzenleben nicht vorbessert I. 419. specif. Warme 11. 529. Einftus auf das Keimen III. 219. Analyse der Hallischen VI. 161. Ostseeluft analysirt von Hermbstädt 11. 281. ein in dem Wasser und der Luft der Ostsee enthaltenes die Silbersafze fählendes Princip näher zu bestimmen 291. die Färbung des Silbers vom aslassuren Kalk hergeleitet von Lampadius 111. 199. achungsverhältniss nach Vogel u. Krüger IV. 260: . Krüger's Versuche welchen zu Folge Wasserstofiges die Färbung bewirkt V. 379. vorläufige Berichtigung von C. II. Pfaff, Salz-Szure für die Ursache erkennend 396. merkwürdige desoxydirende Kraft der Wasserdämpse und Salzsäure, Ursachen der Färbung VI. 68. Salzsäuregehalt der Lust, nachgewiesen von Driessen 139. - der Ostsseluft, von Pfass 325. das färbende Wesen der Ostseeluft dem Wassergas (atmosphärischem Wasser) angeschrieben von Krüger 440.

Luftpresse IV. 110-

Lustpnmpe 111. 484.

Lapulin VI. 226.

Lycopodium clavatum, Brise sur Blaufärberei 11. 468.

M.

Maasse, englische III. 104.

Nacle 111. 105.

Magnetismus, Hydrogenation scheint auf den Magnetismus s su wirken wie Oxydation bei den Galvanismus I. 5. Erdenanetismus das Phänomen electrischer Wirkungen 22. menhang des Mognetismus mit Coharens 39. tägliche und jährliche Variation der Stärke des Brdmagnetismus, Einfindu Mondes und des Nordlichtes darauf II. 130. Nord- und Sidpol an allen senkrechtstehenden Körpern nachgewiesen von Hansteen 134. Tafel der Intensität der magnetischen Kraft at verschiedenen Orten der Erde 155. Unterschied vom Electrimagnetismus 211. rücklänfige Abweichung der Magnetmadel in geringe Oscillation zwischen den Wendekreisen 479 Steinlisser über Versertigung künstlicher Stahlmagnete III. 31. Verfetigung der Magnetnadeln 238. zersetzende Wirkung des Magnet auf Metalisaize IV. 135. Magnetisirung durch Reibungseiteticität 210. - einen Blitzstrahl VI. 341. Kretschmar's mentische Versuche V. 465. Bemerkungen darüber VI. 452. vinarmige Magnetuadeln 541. s. auch Electromagnetismes.

Mais 11. 488,

Malachit I. 281.

Malakolith I. 158. V. 95. 98, 107.

Mandeln, bittere, über ihren Blausäuregehalt I. 64. die gibtige Wirkung des ätherischen Oels rührt nicht von Blausiuse her 11. 119.

Mangan, Scheidung vom Eisen 11. 452. 111. 475. 479. in Eneralwassern 488. Manganoxyde, snalysirt von Porchiemmer 11. 536. — von Ure V. 2.5. — von Berthier VI. 555. ihre Bereitung 303. — Chlorin 111. 430. Manganhyperaxyd — des erhitzten in Alkoholdunst IV. 91. blausaures Mangandydulkali VI. 233. salzsaures — Schwefelsäure 11. 57. schwefelsaures 11. 5. suberinsaures 111. 103. Mangandydpelsalse 11. 19.

Manganerze, Hornmangan I. 2:0. Manganpyrop IV. 354. koblenasure Manganerse V. 81. Mangankiesel 207.

Sachregister.

Manna, von Lerchenbäumen VI. 367. Menneaucker im Honig 11. 490.

Margarinsäure 11. 335.

Marmolit V. 365.

Marmor, Wärmeleitungsvermögen IV. 445. chemische Veränderlichkeit V. 359. Tabrizmermor 476. Färbung des Marmors 479.

Mathematik, Messung der Krystallwinkel I. 395. die specifiachen Gewichte gasförmiger Substanzen zu finden 111. 157. Sylvesters Formel zur Analyse der brennbaren Gase 234. Brandes Formel zur Berechnung der electrischen Anziehungen und Abstoßungen V. 45.

Meconium III. 262.

Medicin. Jodin als Arzneimittel I. 113. Kleber und Mehl, Gegengist wider den Sublimat 218. Schweselkohlenstoff gegen Gicht 254. Wirkung des Nicotianius 416. hydropische Flüssigkeit analysist 462. Blut der Gelbsüchtigen II. 145. Anwendung des essigsauren Quecksilbers 333. Eisen in Harnsodimenten 470. Salpetersäure im Harn von Fieberkranken 472. blauer Harn III. 362. schwarzer - VI. 188. Harnzucker III. 263. Arzneimittel aus Senegambien II. 493. Chirayita neues Fiebermittel 494. Reja torpedo gegen Podagra III. 5. Electromagnetismus 26. Gährbader 29. Salz bei einem Knochenfras ausgesondert, analysirt 119. Concretion aus dem Colon IV. 261. mehrere Arten von Gries 347. Heifung durch einen Blitzstrahl V: 118, Schwefelstickgas ans einem Kadaver, no analysist 170. künstliche Atmosphäre für Kranke 227. phos-. phorescirende Wunde 228. .. Gelenkschmiere, untersucht 229. Wirkung des oxydirten Stickgases VI. 244. " " " " "

. Meerschaum s. Kieseltelk.

Meerschwamm I. 113.

Meerwasser, Hermbstädi's Analyse des Ostseewassers und der Ostseelust II. 281. des Wassers aus dem todten Meere und dem Jordan IV. 153. verschiedene Dichtigkeit des Meerwassers II. 329. durch Destillation trinkbar gemachtes 487. über dessen Quecksilbergehalt V. 214.

Mehlsorten, Analyse verschiedener VI. 223.

Meionit III. 370. V. 348.

Sachregister.

Melansäure VI. 188.

Mergelschiefer III. 490. Aehnlichkeit des americanisches au dem hessischen IV. 448.

Merkwürdigkeiten in Griechenland V. 475. in Persien 476. Mesole, Mesoline, Mesolit VI. 348.

Mesotyp IV. 352.

Messing, aus Bleizuckerrückstand II. 140. Schmelzpunct og Metalle, über ihre Verbindung mit Kalium I. 82. rein schenen nur solche zu seyn, die durch blose Hitze reducirt werden 84. Fällung durch andere Metalle kein Mittel sie mis nerhalten 85. Zink und edle in sehr verduunten Sänren 25 Eintheilung ihrem Magnetismus nach II. 11. — erhitzten zu verschiedenen Gasarten 825. Durchdringlichkeit für Fluige keiten 125. Schmelzpuncte verschiedener 401. — Schwebkeiten 125. 45. 4- der erhitzten in Allkoholdunst qu. Windeleitungsfür igkeit 4.5. Legirungen mit Kalium und Armst. I. 81. II 2.1. Metallungde ihm Kreise der einfachen der trischen Kette I. 166. im Alkoholdunst IV. 91. Metalsalze, Zersetzung durch den Magnet 135.

Metallmoor UI. 485.

Metallurgie, Scheidung des Waschbottigmetalls durch Schwefelsäure. I., 256. Platinlegirung II. 485. über Verbirdigt in
Eisens mit Zink III. 41. 165. arsenikhattiges Roheises 14.
Antimon vom Silber abzutreiben IV. 25s. Nickel darumeten
len V. 481. Silberausbringen durch Ammoniak VI. 24.

Meteoralogie, Nachricht vom Verein zu Gewitterbeobachtung.

I. 119. über die Gewitter in der Gegend vom Berlin zu seltene Erscheinung bei einem Gewitter 120. Hamptreralien über die Bildung und Richtung der Gewitter und Schlosen in Würtenherg 132, IV. 377. Wetterscheiden in Würtenherg I. 138. IV. 383. Meteorstein von Wiborg I. 161. Nordund Südlichter 495. II. 230. Salzsäuregehalt der Luit an Regin – und Schneewassers I. 505. Einst is des Mondes in des Nordlichts auf die Stärke des Erdmagnetismus II. 121, – der Sonne darauf 215. Meteormassen analysist 253. IV. 225. Nickelgehalt des Meteorpapiers II. 312. Wilderruf desseich III. 218. Witterung vom Jahr 1820. II. 318. grüne Fär. 14 des Himmels III 227. Meteor beim Erdbeben zu Zanie 225.



neuceter Motoorfall 250. Schneelinien 563. Luftelectricität im bohen Norden anleerst schwach, Blitze, Stürme, Hagel fehlen, dagegen häufiger Schnee 48a. Wasserhose beschrieben 482, warum auf Regen Kälte folgt IV. 103, Temperatur der Nordpolgegenden 126. gellertartiges Meteor in Nordamerica 136 Monge des gefallenen Regen - und Schneewassers im Jahre 1821. leuchtende Erscheinungen bei Gewittern 586. merkwürdige Gewitter 357. Schon's Beobathtungen ül er die Cowitter in der Gegend von Würzburg 598. Erdbeben im magnetischen Meridian 416. Meteoratein von Juvenas analysirt. V. 80, 411. swei ausgezeichnete Phinomene in Nordemerica 2:6. Theorie · der Bribeben 226, nenester 225, 'Arzberger's meteorologische Brobachtungen über das Klima von Coburg 260. Mereor - vom 17. Juny 1842. 550. Talielle über die Menge des gefallenen Regens 473, wie er entsteht 474. Chladni, neues Verzeichnifa meteorologischer Niederfälle VI. 87. alter Meteorfull 3:44 Meteorfall su Angera 3:44. Verdunstung des Wassers, welcher Grad von Kälte dadurch entsteht 427. Auszug aus Heinrich's meteorologischen Tagehuch, ' 4m. Endo jodha Heftes.

Mikrometer II. 330.

Milch der Frauen II. 124,

Mineralien, bei Analysen die Außbeliehkeit über Talkerde zu benückeichtigen I. 278. ihre künstliche Nochbildung wurde zur
Kenntuik ihrer Zusammentetzung führen 258. Krystellgestalt
der Mineralien und Salse von der Krystellform des Eises abgeleitet, II. 3. Zusammenhang des optischen Verhaltens und
der chemischen Mischung III. 340. neue Methode alkalikaltige, 2n analysiren, 480. Prufung auf Kaligehalt 465.

Mineralkermee s. Spiel-glausechwefel.

Minetalegetom, Brewster's upsisches III. 106. V. 145. Sehreiben an III. Brewster vom Prof. Weifs VI. 200. Moha über Brewster's optisches System 3:3/ v. Serzedius über Mindrafsysteme seds Hany's System derch Mitscherlich's Entdeckung, dafo Körper son verschiedener Zusammensetzung gleiche Krystal gestalt annehmen können, nicht wehr haltbar 407.

Mineralwasser, Schwalheimer L. 559. von St. Nectaire II. 486. VI. 352. Sülzer III. 138. das Verhältnife ihrer Kohlenskure zu bestimmen 204. ihres Kalkgehalts durch Kalkwasser IV. 121. ihr Extractivatoff für Conferven und Infusorien erkir: VI. 241. Alaunquelle III. 247. Wasser zu Luxeuil 487. – au Bagneux 488. – au Lucca V. 78. – au Sales VI. 514. harzhaltiges von Zacyuthos IV. 365. Gas der Schwefelbrusuen 127. Analyse der Halle'schen Brunnenwasser VI. 157.

Mohnsaft II. 491.

Mollusken VI. 242.

Molybdän, schweselsaures - Hydrothiousaure III. 1478. Schweselmolybdän IV. 56. VI. 179.

Mond, Einflus auf die Intersität des Erdmagnetismus H. B. Lichterscheinung darauf III. 227. seine Atmosphäre IV. 164. Morchel, analysirt III. 389.

Morphium, Bereitung und Analyse I. 486. II. 418. Mehn ethält kein Morphium 491.

Mosestein IV. 157.

Mumien, über die Binden derselben V. 228. mumisirtes lesekt IV. 566.

Muscatnuss III. 243.

Myristicin III. 249.

N.

Nachtigallezerement III. 259.

Naphtalin, krystellinische Substanz des Kohlentheers IV. th Natrium, bequemo Bereitungsart IV. 321. - Legirung III. 70. Natron - Goldchlorür I. 325. - Bittererde III. 238. - Cslussaure 375. Natronsalpeter in Peru IV. 450. Exzeniliesres - Hydrothionsäure und Schweselsmmoniak III. 4-4 flussaures : Dorazsäure II. 306. kohlensaures : chron sauren Blei II. 496. korksautes III. 83. salzsaures V. 151 , 329. salesauret VI. 362, s. noch Kochsale. schweselses res, aus Sala und Schwofelkies zu bereiten IV. 239. Anwerdung zur Glasbereitung VL 517. zunthogensaures V. is. Doppelsaize. Schwefelspiessglanznatron III. 3m. balssanres Natronplatin IV. 85. phosphorsaures n. schnefelsaures Ammoniaknatron VI. 423, salasaures Goldactres V. 342. blausaures Nickeloxydnatron VI. 234. Natronalant e. Alaun. .

Neigungsmesser II. 156,

Nemalit V. 493.

Nephelin 111. 377. IV. 207.

Nerium tinctorium 111. 116.

Nicotianin, Bereitung und Eigenschaften 1. 442. 502.

Nickel, Verbindung mit Kohlenstoff I. 85. Scheidung vom Bisen II. 452. 111. 480. — des erhitzten in Alkoholdunst IV. 91. Darstellung V. 481. Nickeloxyd — Ammoniak II. 167. — Ereden, Metalloxyden, Kali 168. Mischungsverhältnifs 170. — Kobaltoxyd, Kupferoxyd, Zinkoxyd 171—174. — Chlorin III. 430. arseniksaures — Ammoniak II. 165. — Eisenoxyd, Kali und Schwefelammoniak 166. schwefelsaures — schwefelsaure ren Salzen II. 3. blausaures Nickeloxydkeli, — Natron, — Kalk und — Ammoniak VI. 234. schwefelsaure Nickeloxyddoppelsalze II. 19.

Nickelerze, von Berzelius über Analyse der Nickelerze, und Untersuchung des weissen aus Loos II. 156. Nickelvitriol III.
345. Spiefegldnznickel VI. 434.

Niederschläge, oft mit ihren Fällungsmitteln verbunden . 269. 284, 287, 111. 258,

Niefewurzel, weiles L. 184.

Nitrogen s. Sticktoff.

Nordlicht II. 131, von electrischen Entfadungen 250,

0.

Ochsenherz 111. 261,

Oele - Korkshure 11. 410. - Cinchonin 417. Oel der Arachie VI. 365. - für Instrumente 365. - der Etherischen au
Esnigshure und Alkohol V. 435. Oelbad in Zuckerraffinerien
1. 474. Oelsäure 11. 535.

Oelbildendes Gas, Verbindungssahl 111. 154. — Chlorin 251. Scheidung von andern brenobsren Casarten 254. Mischunge-verhältnifs, specif. und Atomengewicht 257.

Ohr des Dionysius V. 226.

Olivenöl, salpetersaures Quecksilber, Resgens dafür 11. 332.

Opal 1V. 355.

Osmazom II. 534, 492,

Ostoceluft e. Luft.. Ostocewasser e. Mourwater.

Oxygen a. Sauerstoff.

Journ. f. Chem, N. R. S. Ed. 4. Heft.

56

P.

Palladiumoxydkeli, blausaures VI. 232.

Palmenol VI. 367.

Pappelöl VI. 246.

Papyrus V. 119.

Paranthinarten I. 417.

Pareira brava IV. 264.

Pargasit I. 40i. V. 148.

Pfeffer, schwarzer II. 435.

Pfeilgieft der Americaner VI. 369.

Pflanzen, verbessern den Lustkreis nicht I. 449. bewirken Zesetzung der Kohlensäure unter Einstuß des Lichtes 11. 526. die
Art ihrer Salze beim Verbreunen zu erkennen 111. 248. Anzahl der bekannten Arten 562. — welche Schwesel enthelen
VI. 280. sossile und jetzige 370. Pflanzenabdrücke, V. 555.
Pflanzenalkaloide, scheinen Bittererde zu enthalten I. 110.

Phoenis, Mythe davon I. 242.

Phosphor, Verbindungsverhältniss der hypophosphorigen Schrift. 11. 275. -- Schweselkohlenstoff III. 121. IV. 138. Phosphorical chlorid -- Ammoniak 432. Phosphorkohlenwasserstoff II. 274.

Phosphorsaure, zum Arsneigebranch I. 76. — Goldanschung L. 508. — Goldoxyd 312. — Chinin III. 65. Phosphor — phosphorige, phosphorige und hypophosphorige Saure — Fernan-buktinetur V. 332.

Phosphorescens, Substanz der Leuchtkäser unterancht III. 254.

— der Pyrosomen IV. 363. — von Wunden V. 225.

Physik, wie die Geschichte der Physik an ersorschen sey, eine Vorlesung von Schweizger I. 225. 111. 145. Oersted, über das Studium der allgemeinen Naturlehre VI. 458. Zweck der Naturwissenschaft 458. Eintheilung 467. Naturlehre 472. Art der Boarbeitung der Naturwissenschaften 475.

Phyteumakolla I. 193.

Phytochemie, Döbereiner, Untersuchungen über Zucker, Albehol, Pflauzensäuren etc. 111. 414.

Picroglycion 111. 251, IV. 266.

Picrotoxin 11. 418.

Piezemeter 11. 330.

Piperin 11, 456,

Platin, — legirung 11. 485. — Amelgem 111. 210. Platinetent, glühen in Alkoholdunet IV. 91. Schwefelplatin 56. Platineschmelzferbe 111. 240. IV. 253. Platinoxyde, neues in Alekohol entzündliches Suboxyd 1. 510. III. 416. Zusammansetzung I. 514. neues Feuerseug damit eingerichtet 550. grause Oxyd, Mischungsverhältnifs 553. Bestandtheile der Platinezyde IV. 81. blausaures Platinoxydulkali VI. 230. saltezures Platin, — salpstersauren Silber 1. 550. — Kali 111. 473. — blauen l'igmenten 486. salzsaures Kali — u. — Natronplatin IV. 84. 85.

Preumatischer Quecksilberapparat, verbossert V. 66.

Polarität, neue Art im Magnet 1. 5. 10. Polarität des Alten 235.

Polychroit IV. 263.

Polyxen, ein gediogen Eisen 11. 266.

Porcellan, Wirmeleitung IV. 445. wie es vergoldet wird 459. Preifefragen u. Aufgaben der Harlemer Societät II. 500, VI. 382. Pseudomalachit IV. 554.

Pyrallolit I. 386.

Pyrocitronzaure s. Citroneaure.

Pyrometer 11. 497.

Pyrophor, Homberg'scher III: 155. - aus Brechweinstein \$16. Kohlenpyrophor IV. 129.

Pyresomen IV. 363.

Pyroxen, chemische Bestimmung der Fossilien, welche seine Erystallisation haben V. 86. 96. 99: VI. 278:

Q.

Queckenwurzelzucker 111. 252.

Quecksilber, specifische Wärme II. 529. Flüchtigkeit im gewöhnlicher Temperatur 482. Siedepunct 499. — Jodin III.
434. Quecksilberprobe VI. 558. Vorkommen im Meerwasser
und im Steinsals V. 214. Aethiops und Zinnober ihr Unterschied II. 275. Quecksilbercarbosulfuret V. 180. Xanthogen-Quecksilber VI. 45. Quecksilberchlorid — Ammoniak
III. 435. Quecksilberoxyd, Mittel die Stärke der wieserigen
Bieballure zu bestimmen VI. 284. Quecksilbefoxydehlerid III.

430. — Cyanid 431. Cyanquecksilberkalium VI. 252. essignaures II. 331. salpetersaures, Reagens für Olivenol II. 552. — arsenikseuren Kali III. 490. hasisches und saures, salpetersaures — Oxyd und Oxydulsalz V. 424. salzsaures, mides, Bereitung I. 72. — Schwefelsäure II. 59. — Minerakermes und Goldschwefel III. 291. — kochenden Wasser 252. salzsaures, ätzendes, Mehl und Klober, Gegengift I. 218. — Schwefelsäure II. 62. — Alkohol, Wasser, Aether, Oelen 2. w. VI. 257. schwefelblausaures — Glühkitze 55. — Schwefel 58. Doppelsalz II. 137.

Quecksilberhornerz V. 5-19.

R.

Rautenspath IV. 2001.

Reagens, eiserblausaures Kali auf Albumen und Zoobleis ! 200. Schweselkohlenstoff für Jodin 255. IV. 139. schweielsaures Platin für Gallerte I. 351. Eisen als eudiometrische 11. 326. Reagens für Eisen 453. salpetersaures Queckaideoxyd für Olivenol 532. breuzliche Chinasaure für Eisen 435 Goldaußösung für Wasserstoff, Eiweils und Gallerte IIL 2:5 Weinsteinsoure und salzsaures Platin, ihre Empfindlichkeit Gr Kali 473. Schwefelwasserstoffgas zur Scheidung des Eines vom Mangan 475. 479. verschiedenartige Reaction der reines - Hydrothionsaure nud der Hahnemann'schen Probesium-tuit arseniksaures Kali bestes Scheidungsmittel des Eines von Mangan 479. - des Eisens vom Nickel 48u. - selpetrsauren Uran, - Silberonyd und - Quecksilberonydul ave Parbenreaction ein oberflächliches Kennzeichen der Säuren und Alkalien 486. Kalkwasser für Kalk in kohlensauren Wassers IV. 121. Gmelin's blausaures Risenoxydkali für Sisenoxydulsalse 325. Pernambuktinctur zur Unterscheidung der Säures V. 329. Phosphorsäure und Ammoniak für Bittererde 431. xanthogensaures Kali für Kupfer VI. 40. salzsaures Goid fie Eisenoxydul 214. chromsaures Kali und salpetersaures Silier für Arsenik 357. 358.

Realgar IV. 51.

Réduction, der Metalloxyde mit schwarzem Fluss giebt Kabumlegieungen I. 83. durch Fällen mit Metallen keine reinen Metalle 85. Döbereiner's Apparat 166. Gold durch Saur-

kleesäure 554. Apparat sum Reduciren der Oxyde mit Wasserstoffgas IV. 228. — des schweselsauren Bleies VI. 288.

Regen, Tafel über die Menge des gefallenen V. 473. wie er entsteht 474.

Reisen, Verein zur Beförderung naturwissenschaftlicher III. 145. wissenschaftliche nach Lybien IV. 137.

Rhabarber 11. 490.

Rhabarberin 11. 490.

Riesenschlangenexcrement V. 544.

Romanzowit I. 380.

Rotheisenstein 11. 357.

Rothgiltigers IV. 225. 551.

Rothzinkerz 111. 234.

Rubin - Glühhitse VI. 543.

Rum 111. 488.

S.

Sabadillsamen, Analyse I. 175.

Sabadillsäure, chemisches Verhalten I. 191.

Säuren - Goldchlorür I. 307. - Goldoxyd 310. - goldsenren Kali 524. - Goldjodür 330. sie entstehen nicht immer
durch Zutritt von Oxygen zu einer säurungsfähigen Substans
484. befördern die Reaction der Hydrothionsäure auf metallische Verbindungen III. 476. - Fernambuktinctur V. 529.

Safranpigment . Polychroit.

Sago 11. 493.

Sahlit. V. 100.

Salmiak, natürlicher 111. 118.

Salpetergas, Verbindungszahl III. 155. Mischungsverhältnise, specifisches und Atomengewicht 237.

Salpetersäure — Goldchlorür I. 309. concentrirte löet Goldoxyd auf, Wasser schlägt darans alles Goldoxyd nieder 312.

— Goldjodür 350. — arseniksauren Eisenoxyd II. 162. —
Kork 393. — Papier, Hollundermark 397. — Cinchonin 422.

— Piperin 436. — Chromsäure 448. — Chinin III. 65. —
Eisen mit organischen Substanzen 221. Mischungsverhältniss
und Atomengewicht 237. — Wachs IV. 267. — rothen Eisenoxydkali 340. — Fernambuktinctur V. 330. — Kampher 457.
aräometrische Tabelle 440. Bereitung I. 74.

Selpetrige Soure, Mischungeverhältnise, specif. und Atomongewicht Ill. 237.

Balzätker - Chlorin I. 448.

Salze, ihre Krystallsorm von der rhomboëdrischen des Wassen bedingt II. 1. zwei mit gleicher Säure aber ungleicher Sättigungsstuse können sich zu einem Doppelsalze verbinden 275. — der Psanzen beim Verbrennen zu erkennen III. 248. de aie durch Wasserdunst versüchtiget werden IV. 454. Vermehe über ihre Wirkung Zeuche unverbrennlich zu machen 245.

Balzsäure — im Kreise der electrochemischen Kette I. 166. über die neue Theorie II. 52. — arseniksanern Eisenoxyd 162. ihre Lichtbrechung 328. — Cinchoniu 418. — Piperin 436. — chromsauren Blei 496. — Chinin III. 65. — Silberoxyd 156. — Solanin IV. 266. — Wachs 267. — rothen Cyaneisenkalina 540. — Fernambuktinctur V. 550. aräometrische Tabelle 418. das Dampsende derselben VI. 215. salssaures Gas — erhitzen Metallen II. 326. Verbindungszahl III. 155. Salssauregelick der Atmosphäre. s. Luft.

Saame, thierischer III. 118.

Batten, ihre Veränderung heim Keimen III. 249.

Seponification II. 335. 489. IV. 151.

Bassafrashaum, noner V. 491.

Satzmehl II. 493.

Sauerkleesäure, reducirende Wirkung auf Goldchlorür I. 536. scheint aus Kohlensäure und Wasserstoff zu bestehen 537. – Berzelius Untersuchung, kein Hydrogen gefunden III. 421. – Hyperoxyden II. 268. – Cinchonin 425. – Chinia III. 70. Verbindungsverhältnis 421.

Sauerstoff, Apparat zur Bereitung I. 163. — durch das Gewächsleben mehr verbraucht als wiedergegeben 449. den überschüssigen der Hyperoxyde zu bestimmen II. 268. — erhitzten Metallen 526. specif. Wärme 529. Verbindungszahl III. 154. specif. und Atomengewicht 256. — Humus 290. Verhältnis in Pflanzensäuren u. s. w. 420.

Benerstoffäther, Bereitung und Analyse II. 269. Apparet see Bereitung IV. 124. nach Gay-Lussac ein Gemisch von Schwefellither und Weinöl II. 449. Verbindungsverhältnise III. 419. Bespolith I. 417. 423. 424. 425.

Schall, Geschwindigkeit in verschiedenen Gasarten III. 255. V. 497.

Scheelblei I. 254.

Schiefspulver, Zerlegung I. 108.

Schlossen a. Hagel.

Schmelzpunct, verschiedener Metalle II. 499.

Schneelinien III. 563.

Schokarit II. 313.

Schwefel - blausauren Eisenkali I. 45. — schwefelblausauren Quecksilber 58. bleihaltiger 207. — im Blut II. 446. bedeutende Menge in der Flüssigkeit des Stinkthiers 495. Schwefellungsstufen des Kaliums III. 133. 492. schwefelhaltige Pflanzen VI. 280. Schwefeldunst, Verbindungszahl III. 155.

Schwefel, erdiger IV. 196. - su Scansano VI. 355.

Schwefeläther, : Korksäure II. 408. — Cinchonin 417. — Piperin 436. über seine Bildung 449. Aetherdunst, specif. Gewicht und Mischungsverhältnis III. 237. ätherhaltige Luft, specif. Wärme II. 329.

Schwefelalkohol s. Schwefelkohlenstoff.

Schwefelammoniak - arseniksauren Nickel und - Kobalt II. 166. – arseniger Säure IV. 48.

Schwefelantimon s. Schweselspielsglanz.

Schwefelarsenik, Boreitung und Eigenschaften eines nenen 111., 197. - Hydrothionkali IV. 46. - kaustischen 48. und kohlensäuerlichen Kali 50.

Schwefelblausäure, Darstellung, Eigenschaften und Zusammensetzung I. 42. ihr Verhalten zu Basen läßt sich nach der Chlorinetheorie erklären 54. atöchiometrische Zahl II. 272. schwefelblausaure Salze I. 42.

Schwefelblei I. 207. Bleipersulfuret IV. 43.

Schwefelchlorid - Ammoniak III. 432. Schwefelkrystall daraus abgesondert VI. 270.

Schwefelchrom II. 138. - kaustischen und hydrothionsauren 'Kali IV. 56.

Schwefelcyanogen, Mischungsverhältnis I. 51. Voranch es isolirt darzustellen 56.

Schwefeleisen, beide Arten gleichseitig zu bereiten I. 207.

Schwefelgold - kaustischen und Hydrothionkali IV. 56.

Schwefelkalien III. 132. v. Berzelius Abhandlung IV. 1. Anaichten anderer über ihre Natur 1. — verhalten eich als Schwefelmetalle 7. 43. gewöhnliche Schwefelleber enthält 1/1 schwefelsaures Kali 14. Schwefelungsstufen des Kaliuma 15. — Metallen 23. 42. Verbindungen des Schwefelwasserstoffs mit Kali 25. Hepar durch Kochen bereitet, enthält hyposchwefelips Säure und Schwefelwasserstoff 28. — Alkohol 33. — Säures 38. die wahrscheinliche Beschaffenheit ihrer Außbaungen soch nicht mit Sicherheit zu bestimmen 35. — Quecksilbersalmund Untersuchung der Niederschläge IV. 252. V. 355.

Schwefelkies, in Hagelkörnern IV. 446. efforescirender analyairt VI. 311.

Schwefelkohlenstoff, Reagens für Jodin I. 255. IV. 159. Leberkies, zur Darstellung im Großen 254. — Phosphor III. 121. IV. 138. — schweselsauren Kali in Glühhitze 11. — Kalk, Baryt 75. — Kali und Schweselkalium 76. — Alkalien und Erden VI. 1. neue Schweselkohlenstoffverbindungen entdeckt von Zeise V. 173. VI. 1. Schweselkohlenstoffdunst, Verhindungszahl III. 154.

Schweselmetalle, nur solche, deren Metalloxyde electronegative Körper sind, werden von Alkalien ausgelöst IV. 45. — kanstischen und Hydrothionkali 46-80.

Schwefelmolybdän IV. 56., VI. 179. Schwefelplatin IV. 56.

Schwefelquecksilber, schwarzes und rothes II. 275. 532.

Schwefelrhodium IV. 56.

Schwefelsäure — blausauren Eisenkali I. 42. — schwefelblanauren Kali 56. — Seleniumeyanure 61. im Kreise der electrochemischen Kette in eine neue Schwefe:säure verwandelt
166. — Goldanslösung 306. — Goldoxyd 310. 512. — Goldjodür 330. Vogel, Untersuchungen über ihr — salzsauren
Salzen II. 51. — Cinchonin 417. — Piperin 436. — Chinin
III. 65. IV. 261. Vitriolöl und Baryt III. 115. Bildung beim
Glühen des kohlensäuerlichen Kali mit Schwefel IV. 14. —
Solanin 266. — Wachs 267. — Fernambuktinetur eV. 550.
aräometrische Tabelle 440. — Korksäure VI. 266. schwefelsaure Chromsäure : Alkohol II. 447.

Schweselige Säure, Verbindungszahl III. 155. - Fernambektinctur V. 351. Hyposchweselige Säure IV. 29. Behwefelspiesglanz - Kali III. 156. IV. 57. — Hydrothion-I kali 57. Prüsung auf Arsenik III. 5:3. v. Berzelius Untersuchungen über Hepar, Crocus, Sulphur aurat. antimon. Kermes etc. IV. 58.

Schwefelspiessglanznatron III. 510.

Schwefelstickgas, auf organischem Wege erzeugt V. 170., Schwefeltitan IV. 56.

Schwefelwasserstoffgas, Bereitung I. 208. Verbindungszahl III. 155. reines röthet Lacmus nicht 196. zur Scheidung des Eisens vom Mangan 475. freie Säure erhöht die Reaction der reinen Hydrothionsäure auf metallische Verbindungen III. 476.

- schwefelsauren Kali in Glühhitze IV. 8. – Kalk 12. – Kali 25. Schwefelungsstusen des Wasserstoffs 36. ölartige Verbindung des Wasserstoffs mit Schwefel wie sie am bestem bereitet wird 37. – rothen Cyaneisenkalium IV. 341. Schwefelwasserstoffgasquelle in Toscana VI. 352.

Schwefelwolfram IV. 56.

Schwefelzinn IV. 54.

Schweinfurter Grün VI. 314.

Scolezit I. 427.

See, steinbildender in Persien V. 476.

Sehnen der Thiere IV. 423.

Seidelbastrinde, Analyse V. 1.

Seifenbildung II. 335. 489. IV. 131.

Selenium, - blausauren Eisenkali I. 60. scheint sich nicht speleicht mit Blausaure zu verbinden wie der Schwesel 61. selenblausaures Kali, - Bisenoxyd und Schweselsäure 61. Selengehalt mehrerer Mineralien? I. 105. II. 544. Kali und Schwingen IV. 78.

Selenzilber 1. 193.

Senesblätter II. 492.

Sepieneier VI. 242.

Serpentin V. 364.

Siedepunct, des Kohlenchlorids I. 488. — Quecksilbers II. 499. — gesättigter Salzauflösungen VI. 542.

Signale durch Sonnenlicht IV. 445. - Raketen 459.

Silber, Reinigung vom Kupfer I. 70. durch Kupfer gefälkes scheint verändert 85. Scheidung aus Waschbottigmetall 256.

— aus Ersen IV. 25i. VI. 268. Schwelspunct II. 409. Gemälde von Silberniederschlägen 480. silberhaltige Gläser III 250. salpetersaures I. 71. — Goldehlorür 316. — salesaures Platin 514. — arseniksauren Kali III. 480. — Wasserdämpies VI. 68. 440. Prüfungsmittel für Arsenik 358. salesaures — Schwefelsäure II. 63. schwefelsaures — Goldehlorür I. Sti. suberinsaures III. 94. Silberdoppelsals II. 137.

Silicium, mit Platin und Eisen verbunden II. 483.

Skoradit IV. 198.

Smaragd I. 261, IV. 454.

Sodalit IV. 210. VI. 74.

Sodomitischer Stein IV. 184.

Solanin IV. 265. - Säuren 266.

Serdawelit I. 148.

Speckstein VI. 346.

Spermatin III. 118.

Sphärosiderit III. 490.

Spiesselanz. Legirung mit Kalium I. 82. — Natrium III. 261.

Spiesselanskalium IV. 129. Spiesselanzoxyd — Chlorin III.

429. — Oxydchlorid 431. — Präparate größ teutheils und nikhaltig V. 84. salzsaures — Schweselsäure II. 62.

Spiesszlanzerze, Prüsung auf Arsenik III. 487. arsenikireies IV. 128. Zunderers I. 211. Spiessglanzbleierze III. 441. Spiessglanzbieserze III. 441. Spiessglanznickel VI. 434.

Spiessglansschwesel, Goldschwesel Bereitung I. 72. — Calemel III. 291. — kochenden Wasser 297. — schweselbaurm Blei 505. — Salzsäure 506. Itherischen Oelen 505. über seim Bestandtheile 506. IV. 71. Unterschied vom Kermen III. 325. IV. 71. Darstellung aus Schweselspiessglanzmatron III. 325. Mineralkermes, — Calomel III. 291. — kochenden Wasser 293. Zusammensetzung 156. 306. IV. 70. Verschiedenheit von Goldschwesel III. 309. IV. 72. Proportion zur Bereitung und Theorie des Verlauss dieser Operation nach Berzelius 72.

Stärke, Scheidung vom Inulia I. 186, II. 493.

Stahl, Chromstahl III. 109. Damascener 110. liber Stahlbereitung V. 339. — indischer I. 114.

Stein, steinbildender See V. 476. Steinmassen mit zunder Oberfläche loszubrechen V. 120.

Bteinheilit IV. 369.

Steinkohlentheer, Analyse IV. 426, feinen Schwarn deraus VI. 560.

Steinsalz V. 121. über Quecksilbergehalt V. 215, - in Toscana VI. 359.

Stickgas, ob es von Pfiansen eingesthmet und ausgehaucht werde 1. 451. — erhitzten Metallon II. 526. specif. Wärme 529.
specif. und Atomengewicht III. 113. 236. Stickstoffoxydgas,
Verbindungszahl III. 155. Mischungsverhältnife, specif. und
Atomengewicht 237. Bereitung 237. Wirkung VI. 244. ozydulirtes Stickgas II. 271. Schwefelstickges V. 270, s. noch
Salpetergas.

Stilbitspathe VI. 164. 549.

Stinkol, Flussigkeit des Stinkthiers II. 494.

Stöchiometrie, Mischungsverhältnile der Schwefelblensture I. 44. 55. II. 272. - Schwefelcyanogens I. 51. Apperat su atöchiometrischen Bestimmungen mittelet der einfachen elentrochemischen Kette 165. Mischungsverhältnise einer besondern Schwefelesure 167. Verbindungenahl den Platina 556. Mischungsverhältnifs des Sauerstoffäthers II. 269. - Phosphorkohlenwasserstoffs 274. Ameisensäure 544. Verbindungszehl des Morphium, Picrotoxia, Strychnia, Brucia 418. - Cinchonin und Chinin III. 72. - Suberinesure 163. p. Grotthufe, Raumverhaltnisse der gasförmigen Substanzen ihren Gewichtsverbältnissen eutsprechend 154. 381. Döbereiner, stöchiometrische Untersuchungen über Zucker, Alkohol, Pflaggenelluren D. s. w. 414. Verbindungsverhältnife der Sauerkleesäure 425. Bestimmung des in einem Hyperoxyd authaltenen überschüssigen Sauerstoffs II. 268. Mischungsverhältnils der Korksäure VI. 265.

Strahletein V. 159.

Strontian - Gallassiure III. 575. - Jodin 433. - Cyan 454.

Zucker V. 487. - Schwefelkohlenstoff VI. 2. Strontjanfener.

werk V. 486. salpstersaurer, besonderer III. 543. suberia
seurer III. 90.

Etrychnin II. 418. mit Bruein vorkommend VI. 369.

Sturme, Nichtvorkommen its hohen Norden III. 482.

Sumpfgas Ill. 255. Mischungeverhältnifs, specif. und Atomongewicht 25%

Suppentafeln III. 259. IV. 130. Sympiezometer II. 275. V. 71.

T.

Taback I. 4i2. 502. grune Farbe darans VI. 265.

Tafelspath I. 153. III. 568. VI. 177.

Talk III. 344.

Talkerde s. Bittererde.

Talkmermor V. 482.

Tang s. Fucus.

Tantalit 1. 574.

Tapioka II. 493.

Tellur - blansauren Bisenkali I. 62. - Kali IV. 78. Telloryd - Chlorin III. 429.

Tellurblättererz V. 409.

Tennantit II. 486.

Terpentine, verschiedene VI. 567.

Terpentinol: Kermes und Goldschwefel III. 510. Reinigus. VI. 245.

Tefselit VI. 350.

Theerol, our Beleuchtung III. 121.

Theesubstanz VI. 368.

Thermometer, Laplace's Luftthermometer IV. 226.

Thiere, Ansahl der bekannten Arten III. 562.

Thierische Substanzen, nehmen wieder so viel Wasser auf, ab sie durchs Trocknen verlieren IV. 425. Scheidung der nihm Bestandtheile VI. 190.

Themsonit VI. 550.

Thonerde - Nickeloxyd II. 167. - Chlorin III. 429. - Zuchn V. 488. Bemerkung VI. 241. Telkaluminat VI. 243. enig saure im Lycopodium elevatum II. 4622

Thonkydrat von Beaux IV. 452.

Thran, Siedepunct und - beim Erhita 475.

Tinte, unauslöschliche von Anscardina Tongifolium III. 256. ausgelöschte herzustellen IV. 259.

Titan, in mehreren Glimmern IV. 359. Titaneisen II. 319.
Torf I. 255. V. 484.

567

Topas, für Micrometer II. 550.

Todtes Meer IV. 155.

Trachit III. 466.

Traganthetrauch VI. 246.

Tropfblei II. 232.

Tripel IV. 376.

Truffeltalk V. 560,

Tacharki, (gotrockaetes Fleisch) IV. 130,

Tuberose I. 361.

Türkis VI. 516.

Tungstein VI. 181, 347,

Turmalin I. 299. 495, II. 475,

Tutenag VI. 185.

U.

Uranonyd - Alkoholdunst IV. 91. salpetersaures - areanikshuren Kali III. 480, suberinsaures 99.

Uranerze, Pfaff über Ansiyse dereciben V. 526.

Uranvitriol Il. 245. 248.

Urari, Pfeilgift VI. 569.

Urne, Inhalt eines Canopus IV. 456,

V.

Facuum, elektrisches Louchten darin V. 495.

Verbrennung, electrochemisch erklärt I. 497. Aufforderung II. 272. Zeuche degegen zu eichern IV. 245.

Verdunstung, des Quecksilbers II. 482. Eis dedurch gebildet VI. 245. welchen Grad von Kälte sie herverbringt 4114

Vegetabilische Substanzen - Goldoxyd u. Goldchlorür I. 355.

Ferwandechaft, über Verbindungen welche auf schwächerer beruben I. 256. besondere in die Ferne VI. 119.

Vogelkirechenrinde, ihr Blaueäuregehalt I. 65.

W.

Waage, hydrostetische I. 358. Herepath'sche 111. 565. Adie's Schnellwange V. 69.

Wagen der Gase 111. 565.

Wachs : Sincen IV. 267.

1

Wachsbaumbeeren 11. 338.

Wärme, Einsluss auf den Magnetismus I. 17. Wärme der Erd Il. 269. Temperatur am Nordpol II. 525. IV. 126. werst das Klima gewisser Gegenden vormals wärmer war IV. 52. Einsluss auf die chemische Action VI. 540. Wärmerspacität Il. 479. specif. verschiedener Körper 329. Wärmegesetz von Laplace III. 481. Einsluss mechanischer Erschütterungen sei die Vertheilung der Temperatur in Metallen 481. Wärstehitung verschiedener Körper IV. 415. Wärmeentwickelung beim Gefrieren des Wassers I. 560. — durch Benetzung V. 193. — der Körper durch Benetzen mit Wasser, Oel, Alkohei und Aether 194. — bei Krystallisationen 342.

Wagnerit III. 269.

Waizenmehl - Sublimat I. 218,

Wacke II. 337.

Walfischöl I. 477.

Walmsteatit V. 398.

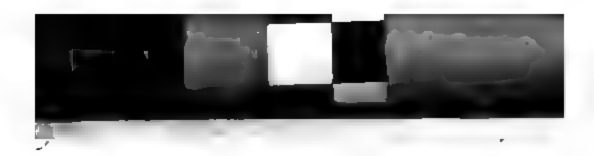
Wasser — galvanischer Electricität I. 204. vertritt die Rah einer Säure in der Magnesia alba 282. — Goldchlorür 59, schlägt aus salpetersaurer Goldoxydlösung alles Oxyd nicht 511. — Pflansen und andern hineingelegten Körpern 211. gilvanisirtes afficirt die Magnetnadel 492. 11: 476. krystallisirt wahrscheinlich ihomboëdrisch 11. 2. 111. 112. specif Wirms 11. 529. Elasticität 530. Temperatur in verschiedenen Tiefen IV. 445. Oersted's Experiment die Compression dessiben zu zeigen VI. 532. Zersetzung bei metallischen Fillmgen 340. Wasserdunst, verbindungssahl 111. 255. Mischung verhältnifs, specif. und Atomengewicht 257. die mehrneh veränderte Höhe desselben auf der Erdoberfläche durch Amirhung anderer Weltkörper erklärt IV. 93.

Wasserbaukalkstein V: 234,

Wasserhose 111. 482.

Wasserstoff, Bereitung I. 206. specif. Warme 11. 520. specif. und Atomongewicht 111. 213. 236. Verbindungszahl 255. s. auch Arsenik-, Kohlen-, Phosphor-, Schwefel- and Heldendes Gas.

Wasserpressen IV. 115;



569

Wassersucht, hydroplathe Flüssigkeit I. 462.

Weingahrung IV. 261, wie viel Alkohol dabei durch die Kohleusäure fortgeführt wird V. 448,

Weinsteinsäure, krystallisirte kann Schwefelsäure enthalten I. 75. - Goldanflösung 335. Cinchonin 11. 425. - Chinin 111. .70. Bestandtheile 415. 421. ele Reagens für Kali 475. - Fernambuktinetur V. 334.

Wetterleuchten I. 125,' IV. 548,

Watterscheiden I. 138, IV. 585.

Wiener Grun VI. 314.

Wismuth, Schmelspunct 11. 499. Legirung mit Kelium 1. 82, Ill. 241. Wismuthoxyd - Chlorin 111. 429. 431. sealpeter-source, besisches und seurce V. 423. salzsaures - Schwefelsäure 11. 62.

Wunde, phosphorescirende V. 228,

Watz, Bereitung I. 116.

X.

Xanthogeneäure und Xanthogenverbindungen V. 175. Zeles's
Abhandlung VI. 1. Xanthogeneäure 9. — Oel 18. — Kupfer
56. — Blei 41. — Quecksilber 45. — Zink 47. Bereitung
und Rigenschaften 50. — Alkalien, Erden u. e. w. 53. Bestandtheile 62.

Xylocryptit 11. 338,

Z,

Zahl, pytagoržieche Zahlenichro I. 256, — der bekannten Arten organischer Wesen 111, 562,

Zeine 11. 488,

Zeligewebs IV. 424.

Zeplith V. 563.

Zerapringen, von Mühlsteinen IV. 368.

Zeuche, durch Salas unverbrennlich zu machen IV. 245.

Zimmtrinde, weilee V. 212.

Zink, kaliumbaltig I. 84. historische Notiz 557. Schmelspunct II. 499. Legirung mit Risen nicht gelungen III. 41, 166. VI. 564. Wärmeleitungsvermögen IV. 445. Xanthogennink V. 180, VI. 47. Zinkoxyd, Scheidung vom Rickeloxyd II. 178.

- Chlorin III. 429. — Jodin 433. kahlensaures — kohlensauren Wasser I. 248. Mischungsverhältnis 285. salpetasaures, basisches V. 422. salzsaures — Schweselaauren II. 57. schweselsaures — schweselsauren Salzen II. 5. Anwendung in Zuckerrassinerien V. 357. suberinsaures III. sa. Cyanzinkkalium VI. 232. Zinkdoppelsalse II. 19.

Zinn 11. 483. Schmelzpunct 499. Wärmeleitung IV. 46. Zinnehlorid - Ammoniak III. 432. Legirung mit Kalium I 82. 111. 241. Zinnozyd - Chlorin III. 429. — Alkabeldunst IV. 91. salzsaures - Schwefelsäure II. 5.

Zinnober 11. 275.

Zoogen 111. 117. VI. 241.

Zoologie, Ansatz der Austern ein Vibrio 11. 551. Idotses antiquissima IV. 238. Reitzbarkeit und Phosphorescenz der Frosomen 363. Corynctes glaber in einer Mumie gefundes 366.

Zucker, Verbindungsverhältnis III. 414. — Kalk, Strontin, Bittererde, Thonerde V. 487. Insusorien im Rohzucker V. 21 merkwürdiger Rechtsstreit in England zum Vortheil der Anwendung des Oelbades zum Abdampsen des Zuckers entschieden I. 474. Gerstensucker II. 481. Einzuckern des Fleischen VI. 362.

Zuckerrohrsaft VI. 362.

Zundererz I. 211. 111. 451.

Anh.ang.

L Technologische, ökonomische und pharmacentische Gegenstände.

Baukunst. Vorschrift zu einer Tünche (Badigeon de Bachelief um Gebäude, Bil isäulen u. s. w. dauerhast anzustreichen IV 455. Bestandtheile des Wasserbaukalksteins V. 234. Sichrung der Wände gegen Feuchtigkeit VI. 365.

Bleicherei. Schnellbleiche für Wachs IV. 267. Tre's Abhandlung über die Fabrication und Prüfung des Bleichpulvers V. 183. wie in England gebleicht wird 488.

kleizuckerbereitung. Benutzung des dabei abfallenden Rickstandes auf metallisches Blei 11. 159.



571

Buchdruckerei, fein geschlemmte Coaks zu Tusch und Druckerschwärze auwendbar IV. 159.

Färberer. Verbesserung des Scharlschfärhens I. 213. Verfahren mit Chromgelb dauerbaft zu färben 215. II. 496. Theorie der Indigkupe 482. künstlicher Indig II. 468. Lycophodium clavatum als Beize 468. vegetabilische Cochenille und Farbetoff des Nerium tinctorium III. 116. neus gelbe Farbe aus Fernambukhols V. 210. Natronalaun zum Zitzdrucken VI. 184. Kastanienrinde 368.

Glasbereitung, zu Krystallgias kann Bleivitriol. Statt Mennige gebraucht werden VI. 296. Spiegelglas mit Kochsels und Glaubersals 517.

Malerei, grüne Farbe ans Kassee II. 137. — Teback VI. 245. alexandrinisches Blau II. 469. rothe Farbe für Steine IV. 132. schönes Kupfergrün VI. 314. Schweinfurter und Wiener Grün 316. feines Schwarz aus Theor 360. Silberniederschläge zu Gemälden geordnet II. 480.

Pharmacie, über Bereitung des salzseuren Eisenoxyde und des Eisensalmiaks I. 71. — Calomel 72. — salzseuren Baryte, Resigäther, Phosphoreäure 73. Salpetersäure 74. Aethiops mineralis II. 332. Bernsteinsäure III. 144. Goldschwofel aus Schwefel pielsglanznatron 323. Blausäure III. 324. V. 556. Prüfung der Blausäure VI. 284. Jaloppaharz III. 375. Minengalkormes IV. 72. Reinigung des Terpentinöls VI. 245.

Porcellanfabrication. Kupferoxyd zur schwarzen Ferbe I. 71. Platinschmelzfarbe III. 240. Gold- Platin- und Iridium- schmelzfarben IV. 252. wie die Vergoldung aufgetregen wird 459.

Salzsiederei, zu weit getriebene Soolengredirung hat bedeutenden Verlust zur Folge III. 384. Gradirung durch Seile IV. 456.

Tüpferer. Vorschrift zu einer blei - und arsenikfreien Glasur III. 111, Bleivitriol kann als Glasur dienen VI. 295.

Zuckerraffinerie. Anwendung des Oelbades beim Abdempfen I. 474. - Zinkvitriols zur Reinigung V. 357.

II. Fragen und Aufgaben.

Analytische Fragen. Die Magnesia alba stellt eine Verbindung von Talkerdehydrat mit kohlensaurer Talkerde dar; es fragt sich, ob des kohlensaure Salz Krystallwasser enthält, oder ob Journ. f. Chem. N. R. G. Bd. 4. Heft. 57

alles Wasser mit dem Hydrate verbunden ist? I. 282. Sind die kohlensauren Erden in Ammoniak auflöslich und hilden sie Doppelsalze, oder aus welchen andern Grund werden sie zu einer alkalischen Flüssigkeit nicht sogleich miedergeschlager! III. 208. Da Eisensalze von Hydrothiousäure gefället, Magansalze aber nicht verändert werden, so ist die Frage, 20 nicht Hydrothiousäure ein passendes Reagens sei um Eiser von Mangan zu trennen? III. 475. Nach Hollunder's Versuches scheint eine Verbindung des Zinks mit dem Eisen nur derz Digestion des flüssigen Zinks mit dem Eisen möglich zu serzies ist daher zu erforschen, ob die Verbindung in bestimmter Verhältnissen vor sich gehe, und ob es überhaupt möglich zu zustellen III. 194. Wird Kupferoxyd vom kanstischen Ammoniak aufgelöst? II. 171.

Meteorologie. Es muls auffallen, dass wir seit 1811 nur seit einen Jahrgang hatten (1819) welcher die aus fünfzig Jahren hergeleitete Mitteltemperatur erreichte, alle übnigen wurd mehr oder minder kalt. Wird es auch in der Zukunft zu fortdauern, und woher diese Wärmeabnahme? II. 385.

Zoochemie. Ist der in Wasser nicht auflösliche Theil der Ergstallinse des Pferdes verhärtetes Eiweiß, oder mähert er sich vielleicht mehr dem Fibrin? I. 201.

Vermischte Fragen. Mehrere schweselsaure Metallsalze, durch salzsauren Baryt gesället, liesern metallhaltige Niederschlige: auf welchen Verwandschaften berahen wohl die Fällungen dieser Basen mit dem schweselsauren Baryt und von welcher Beschassenheit sind diese niedergeschlagenen Verbindungen. I 269. Warum brennen einige chlorin – oder auch exygenkatige und dabei nicht sublimirbare Substanzen in brennharer Gasen nicht eben so leicht slammend, wie z. B. der Schweizund Phosphor in Sauerstossas oder in Chlorin, wenn sie dark erhitzt werden? 498. Man betrachtet seit Newton die Bewgung der Weltkörper als das Produkt zweier angenomment Kräfte der vis ceutripeta und der vis centrisign. Ließe sich nun aber nicht die Gravitation als das Product der electrochen Einwirkung auf magnetische Planeten betrachten?

Namenregi

Abel VI. 434, Acenm I. 475, Adanson V. 456. Adie 11. 275. V. 69. 71. Aikin I. 475, 11, 157, V. 252, Ainalio II. 493. Albert V. 66. Allan 111. 346, VI. 348. Allemanni III. 120. Allen I. 475, 111, 343, Almroth IV. 215, Alpin, P. V. 456. Ampère I. 101, 11. 26, 212, 224, Berry I. 477. 111, 115: 521, Ill. 8. Angeli III. 119. Angelini VI. 319. Anglada IV. 127. d'Anville IV. 454. Apel I. 7. Arago I. 40. Il. 199. 111. 566. Beaume 11, 158. V. 225. 497. d'Arcet III. 259. IV. 132. Arena I. 120. Arfwedson II. 342. III. 570. 377. IV. 203. 214. V. 548. VI. 303. 348.

Aristoteles I. 230. 111. 31.

Anbuisson IV. 364. V. 363.

Arzberger I. 120. V. 289.

Assiot VI. 341.

B.

von Baak VI. 145. Babington 11. 454. e la Bache I. 36e. Bachelier IV. 455. Bedams III. 545., Bär V. 1. Baggesen I. 19. Bailly I. 225, 228. Bejot Descharmes V. 251. Bellarini VI. 239. Banks IV. 161. Barlow V. 496. \ Barth IV. 281. Besterot IV. 451. VI. 249. Bauersache III. 435, 441, IV. 556. 44o. Banp IV. 264. Beaufoy II. 478. VJ. 365. de la Beche IV. 445. Bockey IV. 137. Becquerel 11, 538. Beissenhirts IV. 281, Bellingeri III. 118. Belzoni III. 106. IV. 157. Berend 111. 4, 12, 19. Berenger V. 170. Bergmann 1. 274, 111. 291 Vf. 136 v. Beroldingen IV. 281.

Berrini VI. 519.

Berthier II. 160, 318, 496. III. 108, 371, 460, 469, 471, IV. Bose IV. 161, **503. 550. 352.**

Berthollet I. 212, 521, II. 334, Bowen VI. 179. 547. IV. 1. VI. 271.

v. Berzelius I. 91, 103, 151, 139, 258, 289, 296, 305, 309, 33t. 356. 375. 377. 379. 395. 469. de la Boulair-Marsillac I. 213. 497. II. 53. 155. 208. 520. Boullay II. 486. 342, 398, 450, 483, III. 95, 105. Bournon II. 24. III. 245, 247. 113. 132. 199. 218. 256. 259. 275. 284. 357 342. 344. 361. Boussingault II. 485. 407. 414. 422. IV. 1. 81. 207. Bouterweck I. 244. 209. 226. 296. 335. 339. 452. Bouvard V. 497. V. 88. to7. 130. 133, 137, 145. 172, 348, 398, 413, 423, 429, Braconnot I. 216, II. 481, III. VI. 2, 5, 6, 139, 164, 190, 138, 259, 263, 396, 487, VI. 514 241, 243, 272, 278, 303, 309. Branchi II. 157. 511, 345, 350, 406, 414, 449,

Beudent I. 297. II. 5. VI. 418.

Binder IV. 385.

Biot II. 230. III. 341. 341. IV. Brauder III. 35. 293. V. 224.

Bischoff, G. V. 251. VI. 119. Brandes, R. I. 109. 180. 171. 270.

Bizio II. 157.

Blagden IV. 259.

Blainville IV. 449. VI. 244.

Blöde II. 239. IV. 7. V. 398.

Bloudeau U. 490.

Blumenbach I. 78.

Bode I. 121. IV. 94. 102.

Böckmann I. 34. 120.

v. Bohnenberger V. 251.

Boie IV. 563.

Boisgirand IV. 525. VI. 345.

Boissel Il. 49:. V. 229.

Bonnard IV. 449. V. 564.

Bonastre VI. 366.

Bondt II. 127.

Bernhardi II. 1. V. 29. IV. 34. Bonpland III. 5. IV. 453. V. 221 v. Bonsdorff I. 155. 158, 465. 415, 416, III. 368, IV. 226. 569. V. 95. 123. 210. 329.

452. V. 81. 365. VI. 242. 287. Bostock I. 475. II. 338. III. 213. Bowditch V. 218.

Bouillon-Lagrange II. 594. III. 85. V. 231, VI. 267, 208,

Brande I. 475. II. 490. III. 113. 250, 33g, 345, IV. 350, VI. 190, 217. 568.

Braudes I. 119. V. 45.

210, 462, 505, II. 393, 171. III. 85, 226, 354, 569, 5-1, 560. V. 29, 405, 409. VI. 255.

Brard IV. 306. 367. 363. 572. 455. 456.

Breislak III. 107.

Brera III. 120.

Breithaupt II. 542. III. 572. 127. IV. 199. 219. V. 83. VI. -+.

Brewster II. 525. 350, 483, III. 105, 106, 121, 278 540, IV. 138 V. 115. 497. VI. 200, 543.

Brocchi II. 137.

Brockedon VI. 563.

Brogniart IV. 418. V. -5. 361. VI. 240. 554. 370.

Brokowsky IV. 210.

Brooke III. 547. VI. Sot. 349. Brown III. 483. Bruce III, 243. IV. 452. Brugnatelli I. 108. II. 525. 594. შენ. Back III. 9., v. Buch I. 18. V. 112. 549. Buchner HI. 476. VI. 369. ichols I. 42. 75. 78. 299. II. 111. III. 307. 339. V. 492. Buchola VI. 271. Bucquet H. 41% Boffan IV. 95, 457. Barns I. 36c. Bussy V. 555. VI. 247. Butini I. 274.

Buttery V. 339.

Busengeiger VI. 74.

C. Cadet 11. 538. IV. 262. Cailland IV. 454. Canton II. 201. III. 35. Carcel 'IH. 366. Cassini II. 231. Cavallo I. 6. Cavendish III. 227: Caventon I. 172. II. 413. 493. III. 62. V. 3. VI. 569. Cecil II. 482. Celsins III. 33. Champoleon IV. 365. 456. Chaptal VI. 228. Charlton III. 239. IV. 252. v. Charpentier VI. 114. Chaussier IV. 2. Chenevix I. 194. IV. 370. Chevallier H. 4gt. VI. 226.242.

Journ. f. Chem. N. R. G. Bd. 4. Heft.

Children III. 486. IV. 261, 442. Chladni II. 255, 344. III. 219. 295. IV. 93. VI. 87. Christiernien IV. 142. Clairont II. 145. Clark, W. VI. 341. Clarke III. 106, 112, IV. 571. V. 363, Claudian HI, 31. Clement II. 329. Clemm I. 134. Cleveland IV. 452, Clutterbuck II. 539. Clusel III. 294. v. Coburg, Herzog Ernst Priedrich V. 291, 301, Cochrane III, 121. Coindet I. 145. Colin II. 489. Compton 111. 278, Configliachi II. 325, V. 494. Congreve IV. 459. Conybeare III. 346. Cooper I. 356, 475, IV. 81. VI. 357. Cordier 11. 319, 338, 451, 111. 282, IV. 310. Craanon VI. 143. Creigthon 11. 328. v. Crell II. 127. Creuzer I. 234. Crevelli III. 110. Cronstedt I. 405, 11. 70. Cudworth I. 245. Cuvier 111. 562. V. 228.

D.

Chevreul I. 173. 186. II. 334. v. Dalberg VI. 106. 397. 431. 495. III. 375. 489. Dalton 111. 158. 207. IV. 121. IV. 131. 473. V. 183. 199. 473. 58

576

Nameuregister,

Dana 18. 538, V. 250. 497. III. 110. Dartigues V. 284. Davy, H. I. 204, 549, 555, 450. 497, 11. 55, 551, 457, 111. 238, Dependent VI. 319, 366, 1V. 259, 448, V. 78, 252, 495, Deperted I. 506, VI. 218, 241, 407, Davy , J. 111. 489, IV. 256, VI. 237. Decandollo 111. 387. VI. 570. Deckmenn V. 175, VI. 1. Doilsner VI. 317. Delena 111. 263. De Luc IV. 100. · Denon V. 119. Descotils 11. 99. 519, 111, 285. Embke 1. 87, 90. Desfosses 11. 511, 484, IV. 265, Emmons VI. 546, V. 335. Desmoges 11. 493. Descrines 11. 529. Desprets IV. 444, VI. 56n. Deuchar III. 574. Deyenz 11. 125, 145, 155, Dinwiddie VI. 187. Dive IV. 260, 268, Dodwell IV. \$65. Döbereiner I. 165, 544, 11, 268, 449, 487, III. 18, 29, 258, 306, 414, 422, IV. 51, 91, 106, 221, 540, V. 113, 114, 225, Drapies 11. 357. 111. 108, 490. Feer V. 292. IV. 282, 434, Drießen, J. C. VI. 139. Dabois - Aimé 111. 485.

Debrunfaut IV. 459.

Dubuc VI. 365.

Dugend 111, 534,

Du Halle 111, 32.

Dürr I. 256. Daniell I. 549, 475, 11, 48r, Dalong I. 54, 537, II. 479, III. 115. 256, 291, 421, VI. 278, Demas III. 256. VI. 221, 277. Davy, E. I. 340, 111. 416, IV. Du Menil I. 210, 11. 467, 111. 85, V. 344, 350, 455, 442, IV. 351, 410, V. 8n. VI. 164, E. Baton II, 515. Ebert 111. 56, Eckeberg I. 374, 1V. 214. Eggerts IV. 14a.

Rinhof III. 573, V. 48i. Bleingt V. 262. Bageström VI. 185. Ermann I. 40, 11, 38, 226, 111. 11, 123, 165, Brach I. 245, v. Rachwege VI. 545. Ruler 111. 35, 126,

F.

Feredey I. 475, 486, 11, 48e, 481, 482, 485, 111, 251, 252, V. 494, Vl. 237, 342, Fanjas IV. 367. V. 121. Fenculie 11. 554, 492, IV. 255, Ferguson 111. 546. Driefsen, P. I. 75, VI. 142, 150, Picinus III. 201, IV. 196, 251, Dubois-Aired III, 485, V. 252, VI. 114, 214, 355, Figuier I. 516, V. 342, Firnhaber V. 405. Fischer 1. 165. VI. 346. Förstemann V. 254. 279.

v. Forbin IV. 163. Forchhammer I. 111. 11. 536, Gervais V. 452. V. 206. Fortis V. 360. 339. V. 229. 549. VI. 426. Fourier IV. 444. Franke I. 240. 111. 146. Franklin I. 495, IV. 513, 518. Gimbernat 111. 117. Franz 11. 70. 102. 233. Frasiati VI. 319. Presnel 111. 366. Freycinet 11. 479. 487. v. Freyesmuth 11. 126. Frick I. 86. Friesloben I. 256. Fuchs I. 204. Ill. 269. 347. 377. V. 405. Fasinieri 11. 325. V. 494. Fyfe 11. 293, 299 111. 346. IV. Goldsmith 11. 480. 259 VI. 185.

G. Gadd I. 374. Gadolin 111. 369. Gahn IV. 140. Gaillon 11. 331. Gaultier de Claubry 11. 293, 298. Gauss IV. 443. Gay-Lussac I. 67. 331. 11. 199. 298. 447. 111. 132. 415. 433. 434 IV. 2, 6, 163, 245, V. 185, Gronau I. 120, Gebelain I. 243. Gebhard V. 492. Gehlen I. 3. 43. 189. 427. 11. 145. 398. Ill. 12. 347. IV. 282. VI. 175. 317. Geiger 1. 74. Gellert 111. 46. le Gentil I. 248. Georgi III. 45.

German 1. 210. IV. 238. Geyer I. 78. Gibbs VI. 105. Fourcroy 11. 159. 413. 111. 77. w. Giese I. 65. 203. 11. 120 1H. 80 Gilbert II. 202, 111. 24, 53, V. 46. VI. 217, Gilby 11. 326, Gioja, F. 111. 33. Girard 11. 480. Glöker I. 454. 111. 287. Gmelin, Ç. G. I. 299. 405.415. 11. 342, 111. 43. 192. IV. 218. V. 1. 25. 149. 160 VI. 74, 217. Gmelin, L. II. 137. III. 370. IV. 325. V.347. VI. 230. 235. Godefroy VI. 239. Göbel 11. 345. III. 374 IV. 407. Gomes 11. 413. 414. ill. 77. Gorham 11. 488. Gough V. 489. Goyon de la Plomberie V. 448. Grafton VI. 360. Granier 111. 263. Granville V. 170, 228. Gravas, R. IV. 136. Green V. 480. Grischow I. 449 111. 324, 475. 389.448. 497 VI. 304. 342. 411 v. Grotthuss I. 44, 48, 492, 501 11. 271, 542, 111, 154, 205, 218, 381, VI. 102, 111. Grouvelle 111. 237. 243. 428. Gruber I. 245. Guibonrt 11. 430. de Guigne VI. 185. Gummerus I. 374. Gunymard 111. 244.

Guyton IV. 455. V. 284. Guyton de Morveau V. 390.

H.

· Hadley V. 254. Hänle 11. 107. 'Hagemann VI. 271. Hagen IV. 275, 282. T. Hahn IV. 102. Hall V. 216. Hansteen II. 228. IV. 293. van Hasselt IV. 364. Hassenfratz 111. 45. V. 390. Hatchett 111. 213. V. 205. Hausmann 1. 78. 111. 370. 380. Home 111. 228. 435, V. 89, 405.

Hauy I. 297. 417. 11. 5. 24. 483. Hornmacher IV. 290. 111. 105. 541. 546. 367. 378. Howard 11. 253. IV. 453. V. 88. 110. VI. 511. 548. 415.

Hayn III. 4. Hedenberg V. 96.

Heinrich, C. B. I. 258, 246.

Heinrich, P. I. 120. 11. 546. V. 291.

Hemptinne II. 482.

Henkel III. 42, 192.

Henry I. 361. 11. 454, 111. 113, 235. IV. 265. V. 184, 215. VI. 240.

Heraklites I. 235.

Herapath 111. 365.

Horder IV. 199.

Hermstädt I. 81, 442, 502, 11. Jameson II. 528, 281, 54, 210, 262, 520, 577, Jasche I. 210, IV. 159, 153. V. 163, 579. Javal III, 258. VI. 68. 3.8. 410.

Herodot I. 225.

Herrmann III. 220.

Herschel 11. 452, 111. 228. 346 IV. 6. 28.

Heijod 1. 235.

Heuland 111. 278. Horel 111. 227. v. Heyer 11. 259. IV. 199. 265. Heyne I. 189. Hibbert 111. 109. Higgins IV. 459. Hildebrandt 111. 360. Hill 111. 151. IV. 290. Hisinger I. 149. 158. 289. 46. 415. 416. 497. V. 94. 154. VI. 349.

Hölzermann III. 226. Hollnuder III. 41, 166, Homberg III. 135.

Hope III. 345.

Howison VI. 186.

Hughes V. 120, 121, 226, 502 475.

v. Humboldt I. 35. 11. 229. 255. 325, 111. 3. 38. 107. 362. 563. 1V. 364. 453, 454. V. 221. 383. 477. 497.

Home III. 217.

Hutton-Labillardière 11. 415. 111. 227.

I.

Jablonsky I. 247. Jack von Aberdeen V. 491. v. Jäger V. 283.

Ingenhouss I. 449, 45%.

John II. 101, 106, 114, 117, 252, 234, 258, 246, 248, 250, 255, 294, 468, 471, 111, 249, IV. 253. 281. VI. 5x0.

Janas V. 29.

Jouannet IV. 366. v. Ittner II. 119. III. 325 VI. 85. Julia IV. 267. Julia III. 114, 252.

K.

Kanne I. 241. 244.

Kant I. 235. Karston 11. 395. 111. 45. Kastner III. 215. 307. IV. 107. VI. 316. Kazwini I. 357. Keating VI. 182. Keforatein 11. 455. VI. 439. Keir I. 257. VI. 185. Kellner I. 77. Kidd IV. 426. Kirwan I. 274. Klaproth I. 79, 274, 281. 11. Le Guay VI. 317. 95. 99. 106. 125. 172. 238. 253. Lehmann I. 443. 258. 264. 317. 467. 111. 111. Lenz 11. 107. 117. 285. 315. 368. 372. 490. IV. Lenz 11. 107. 117. 282, 361. 370. V. 326. 409. 269. V. 349. 412. VI. 76. 414. Klein IV. 284. Kuapp I. 251. 111. 153. Knight 111. 35. V. 227. Koch 111. 4. Kopp I. 254. 11. 238. Kretschmar V. 465. VI. 452. Kries VI. 452. Krüger 11, 292, 111, 158, 210. IV. 260. V. 163. 379. VI. 141.

L.

325. 329. 440.

Krukenberg 11. 146.

Kuhl IV. 363. 364.

Lambert V. 358. Lampadius I. 253. 299. 505.

II. 54 III. 197 IV. 138. 219. 228 V. 82, 164. VI. 139. Landolina V. 120. Langsdorf III. 350. Laplace 111. 160, 481, 484, IV. 126. V. 497. Lapostelle 111. 226. Lassaigne I. 215. 11. 138. 352. 491. 492. 494. 496. 111. 118. 257. 262. IV. 451. V. 229. VI. 221. 428. Latraille 11. 477. Kater Ill. 104. 227. 228. VI. 197. Laubert 11. 413. 415. 426. 429; 111. 76. 77. Laugier 11. 159. 254. 111. 367. IV. 203, 254 V. 414 VI. 105. Lavoisier 111. 484. IV. 161. 178 L'Ecluse V. 456. Lefèvre - Guineau VI. 244. Lessers V. 116. 130. 162. 163. 178. 203. 225. v. Leonhard 11. 234. 254. 111. Le Royer VI. 277. Leschenault III. 116. Leutwaite III. 229. Libes V. 390. Lichtenberg 111. 36. IV. 98. -Liebich VI. 317. Limann III. 4. Lindbergson V. 432. v. Lindenau I. 120, Link I. 211. 11. 397. V. 112 164. 359. Löber 11. 264.

Longchamps 11. 81.

Lucretius 111. 31.

Lüdersdorff III. 223. 226.

Lowitz 11. 254.

580

Namenregister.

Lädike V. 285, Laiscius II. 127, Lunu M. 151.

M Macairo III. 117, 254, 257. Mac - Calloch Ill. 108, 212. VI, Moll 111. 269. 562. Macdonald II. 479. Mackensin 111 346. Macneron II. 315. Macquer IV. 161. Macrobios I. 245. Mains II. 8. Manes IV. 450. Maraschini V. 56n. Marcet I. 462, 468, Il. 155 III. Morin IV. 265. 539, 381, IV. 162, 178 Vl. 2 Moringlane VI. 366, Marechaux IV. 108.

Margari - Poncati III. 107. Marqueron V. 230. Mathieu V. 497. Martin VL 56c. v. Martina VI. 105, 369. Maskelyne III. 227. Maxwell 111. 48z. Mayer IV. 282.

Mainecke I. 7. 25. 42, 258, 289, 305, 540, 474, 480, 482, 486, Neoplatonieus, D. I. 244, 11. 159, 515, 518, 344, 439, 447, Neumann 11. 70, 258, 455, 456, 460, 479, 111, 251, Newmann 11, 499 V. 66, 241, 278, 282, 340, 426, 428, 469, 471 IV. 81, 245 VI. 459, Newton I. 254, 499, Nigot I. 449. Meifsner I. 172-187. II. 145, 413. Nicot I. 442, 34, 111. 62, 76, 441, IV. 239 Niemeyer 111. 153, Ví. 157. Melanderhielm IV. 201.

Moreati III. 229. Meyer V. 119-Meyrac V. 362. Mill V. 491.

Mitscherlich L. 104, 257, 11. 3. 18. III. 345 IV. 210, 370, V. 87. 110. 156, 158, 151, 401. VI. 311, 417, 423. Möllenhoff IV. 145. Moha II. 8 111. 280 IV. 199 V. 350 VI. 343. Mollien IV. 452. Monheim II. 265. van Mose I. 208, 328, 335, IL 335**, 535**. Monticelli IV. 448. Moore V. 217. Moretti V. 360. Morichini III. 25. Morier V. 476. v. Müchow V. 263. 27%. Münter VI. 106. Muncke I. 45a. 458 IIL 227. Murray 111. 486 IV. 153.

M

Namo VI. 215. Nebel 111. 56. Neef I. 19. Nees v. Esembeck 111. g. Nikolas I. 196. Nimmo V. 356 VI. 245. Nordenskiöld I. 148, 567 111. 566 V. 95, 96, 109, 150, 419, Norodecky VI. 105. Nuttal V. 561, 566, 483.

О.

Oberkampf I. 505, 519, 529, 111. ±59 IV. 8g. 458. Olivier VI. 347. Orfila II. 53, 126, 1

в.

Palmetedt I. 96. 110. IV. 1, 140, 205, 214, Pana I. 442, Paping VI. 142, 150, Paracelsus I. 557. Paris 11. 359. Parker III. 29. Parkes I. 475. ¹ Parmentier II. 125 V. 355. Parrot I. 205 V. 262. Payen V. 535 VI. 126, 218. Pearagn 11. 350, 559, Pechier 111. 252 IV. 209. 559. **3**69. Percy V. 228. Perkins 11. 530 V. 233, Peachka 11. 245. Petit 11. 479. Petros V. 212. Pettenkofer 111. 291. Pfaff 1. 206 il. 83, 89, 160, 176, Rapponegger IV. 385. 188 [11. 77. 81. 129. 251. 252. v. Rasumowsky II. 262. 372. 473 IV. 282 V. 232. 283. v. Rasumowsky II. 262. 526. 544. 596. 428. 451. 471. van Rees III. 235. 484. 486 VI. 68. 249. 325. 329. Reich IV. 286. Philipps, R. I. 475 11. 8, 24, Reil I. 194, 159, 170 111. 214. 207. 252. 255. 342 IV. 570 V. 83 VI. 556 Renner IV. 407. Philipps, W. 11. 486.

Pictet 1V. 416 VI. 243. Plana IV. 446. Plancke I. 67 VI. 280. Oersted I. r. 7, to3, 492 ll. 26, Planers I. 128, 58, 199, 455 lll. r, 5, 123, Pleidel II. 253, 163, 225 IV. 525 VI. 261, 532, Pleischl I. 168 ll. 126, 546, LLL 227. Plinius III. 31 V. 76. 219. 228. Poggendorf 11. 43 III. 11.,125. 165. Parret I. 45. 44. 55. Il. 156 Posselt I. 120. Pott III. 46. Pouillet VI. 193. 246. Prett 11. 156. Prechti I. 205 1l. 211. 475 VL 599. Prevost III. 256 IV. 457 VI. 286 Priestley I, 449. de Proce VI. 238. Promy V. 497. Proust I. 67, 211, 305, 816, IL. 55, 111, Ill. 217, 259, 414, 488 IV. 130 V. 214. 349. Pelletier I. 172, 505 Il. 535, 413, Pront I. 199, 475 Il. 472. VI. 431, 435, 493, Ill. 61, 239, 188, 571. 422 IV. 86 V. 5, 342 VI. 246, v. Praistanowsky IV. 196. VI. 360. **554.** 359. Pythagoras I. 235.

Remond V. 477. Raimond I. 215. Ramsay 11. 488 V. 487. Resch V. 484.

Reuss II. 413, 429 III. 76. Rhode V. 359. Richter I. 105 11. 156 V. 205.

Ricotti VI. 520.

Ridolfi Il. 490 Ill. 112 IV. 458. Schatten IIL 4. 19.

Riffault 11. 450 Ill. 282 VI. 423. Schaub 11. 396.

Rink L 43.

Rinmann IIL 45.

Ripetti V. 558. 563, 479.

Ritter I. 3. 33. 39. 204. 111. 5. 38. IV. 282. 12, 19. V. 115.

de Rivero III. 126 IV. 219. 450 Schlippe III. 157. 320. . VI. 2i8.

Robinet V. 212.

Robiquet L. 67. 11. 120. 520. 111. 328.

Romano VI. 319.

Romershausen 11. 482 IV. 106. Schön 111. 4. IV. 398.

Rose 11. 163.

Rose, G. 11. 312.

Rose, H. I. 1 4. 155. 158. 373. Schrader, C. 111. 1. 15. ll. 3+1 lll. 152 IV. 225 V. 86. 152.

Rose, J. 111. 111.

Rosenthal I. 128.

van Rossem VI 139. 151.

Rouelle V. 214.

Rozière V. 75. 120. 454.

Rudbeck I. 2.2.

Ruhland I. 4.3.

Rütinga VI. 149.

Rumker 11. 130.

Runge L 208.

Russel L 113.

S.

Sack I. 255.

v. Sack IV. 166, 219.

Sage IV. 161.

Salser IL 139.

v. Saussure L. 449 V. 220.

Savary IIL 35.

Scheele L 67. 111. 138 IV. 1.

Scheldon VI. 363.

Scherer I 63. 208 11. 33: 11L

Schilling 111. 3. 4.

Schlottheim V. 360.

Schmid I. 251.

Schmiener IV. 365.

Schneider VI. 321.

Schoolkraft IV. 25 1 V. +50.

Schrader III. 325, 589.

v. Schreibers II. 255 VI. 8-.

Schröter IV. 102.

Schübler I. 120, 132, IIL 286

IV. 377.

Schwedenstierna I. 105 V. 145.

Schweigger L 1. 35. 103. 153. 203. 223 ll. 38. 321 lil 2. 4.

12, 15, 19, 24, 152 VI. 108,

Schweigger, A. F. 111. 145 IV. 434.

van Schwinderen IV. 563

Scoreaby IIL 482, 485. IV. 126.

Seebeck I. 19. 101 11. 27 111. 7. 23, 126,

Seguin II. 415.

Seibert VI. 177. 178. 179. 180.

Senebier I. 4ig.

Seneca 1. 238, 247. Sendelius IV. 284. Senff 111, 548. Serulias III. 240. 315, 487 IV. Thevet V. 456, 128, 129, 254 V. 84, 493,~ Sewerguine IV. 258. Sieber VI. 246, 359. Skidmore VI. 364. Smithson I. 286 Il. 206, 253, 478 VI. 358. Sömmerring II. 119. Sonnenschmidt 11. 264. Sonnerat V. 239. Soret VI. 277. Sowerby 111, 374 VI. 301. Spallanzani I. 449 V. 563, v. Spix VI. 105. Sprengel 111. 286. Stanley 11, 488, Stoffens III. 362. Steinhäuser III. 51. Steinheil I. 375, 386, 405, 424. Steinmann II. 69, 101 III. 371 VI. 114, v. Sternberg IV. 96.

T.

Sylvester I. 477 111. 234.

v. Steven I. 19.

Stoltze III. 324,

Suchet 111. 230.

Straub I. 113.

Yan Stiprian II. 127.

Taylor I. 244. Tennant II. 255 IV. 162, V. 183 Thales III. 51. Thenard II. 124, 159, 534, 598, 4r4 III. 433 V. 3go VI. 320. Thompson IV. 163. Silliman IV. 156, 448, 459, 481, Thomson I. 186, 473, 480, 482, 486 II. 106, 111, 159, 418, 425, 459 III. 161, 210, 342, 565 IV. 83, 211 V. 183, 205, 539, 491 VI. 218, 471, 279, 542. 557. Tilloch I. 43, Toaido V. 290. Tordeux II. 553. Tozetti IV. 163. Traill II. 529. Trautwein I. 70, Tremery I. 499, Trolle, Wachtmeister 1. 158. V. 95.

> Troost IV. 484. Trommadorff I. 70, 73, 538, II; 124, 125, 594, 398 III. 81, 226 V. 4o5.

> > U.

Ullmann VI. 439. Unanuza V. 116. Ure II. 54, 456 III. 342 V. 183, 440, 486 VI. 183, 282, Stromeyer 11, 55, 160, 253, 255 d'Urville III, 114, III, 367, 369, 570, 373, 490, IV, 369 V, 115, 348 VI, 439, V.

Vanuxem VI. 181. Vargas Budemar VI. 165, Vaselli III. 118. Teddei 1. 218 11. 332, IV. 252 Vauquelin I. 82, 193, 281, 305, 514, 520, 356, 444 H. 99, 238,

413, 425, 439, 467, 491 III. 76. Wiegmann II. 462. 77. 115. 116. 119. 132. 285. Wilke IV. 518. 514. 525. 339. 545. 578. 427. 488 IV. 2. 13. 207. 225 V. 2. Willbrand III. 287. 80. 547. 414. 435, 456 VI. 225. Willich VI. 245. 56₂, 345, 434,

Vechof VI. 144.

Vidal VI. 198.

Vincent II. 335.

Virey II. 494. VI. 242,

Vogel I. 45, 56, 63, 212, 457. II. 51, 119, 290, 501, 462, III, 204, 291, IV. 260 V. 165 VI. 141.

Voigt III. 38.

Volta I.2 III.4, 13, 112 VI. 320. Vossias I. 237. 246.

W.

Wagner III. 269. Wallerius I. 405 III. 46. Walmstedt V. 398 VI. 319. Warburton III. 346. Webster II. 537. Weinhold III. 5. Weifs III. 131 V. 89. 349 VI. 200. Welter V. 185, 199, 202 VI.247. Zamboni 111. 163. Werner IV. 210. V. 76, 89. VI. 415. West III. 476. Westrumb VI. 317. Wetzlar II. 470. III. 263.

Whiston IV. 39.

Wilson I. 475 V. 357. Winkler I. 122 II. 130 V. 291, Winterl I. 42. Wöhler VI. 230, 234. Wolff II. 125. Wollaston 1. 297. 595 II. 8, 253 III. 20, 107, 219, 359, 516, IV. 350, 571 V. 495, 498. VI. 195. 249. Woodhouse I. 449. Wurzer I. 108. 163, 359. II. 470 111. 264. 339 IV. 547 Vl. 521.

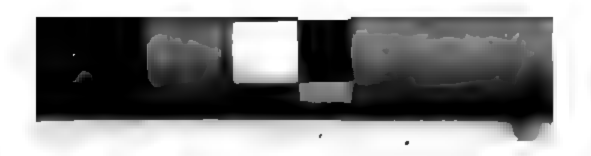
Y.

v. Yelin III. 130. V. 50. Young V. 498. Yvos VI. 226.

Wuttig II. 301.

Z.

v. Zach II. 130. 135 IV. 102. 444. Zeise II. 306 V. 173 VI. 1. Zoune III. 38. Zimmermann VI. 116. Zippe 11. 69. Zipser IV. 356.



A u s z u g des neteorologischen Tagebuchs

Y 0 H

Canonicus Heinrich

i

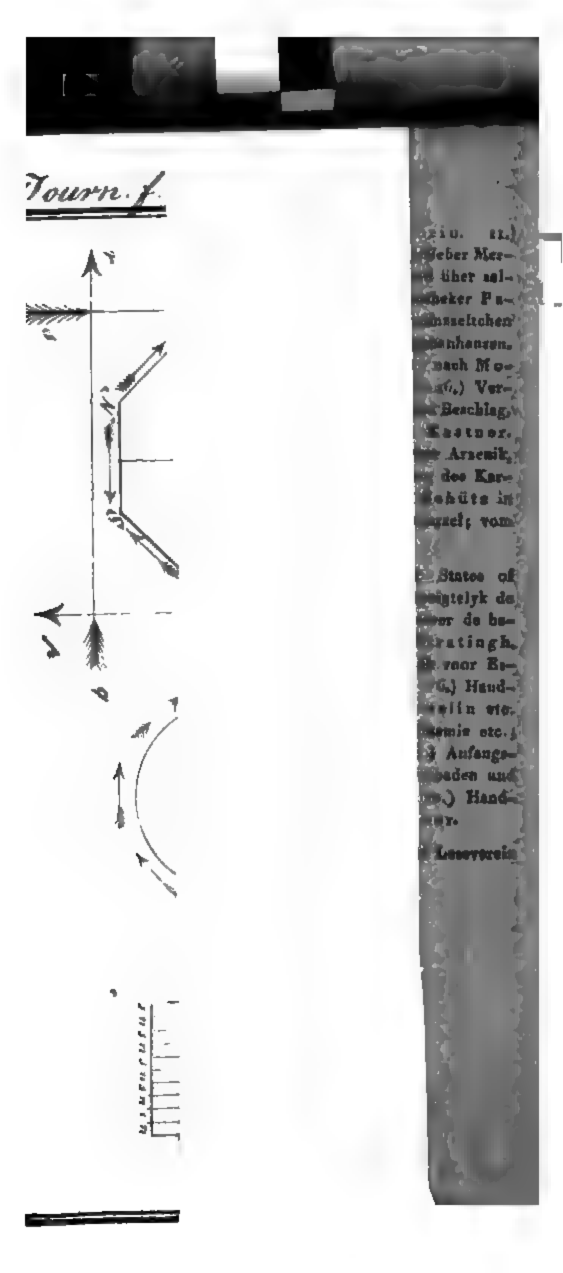
Regensburg.

December 1822.

Monatetag.	Witterung.			Victory
itag.	Vormittags.	Nachmittags.	Nachts.	Restore Tage Section Tage
THE STATE OF	Schan, Nelei. Heiter, Wind. Trub. Vermincht. Nebel. Trub.	Nebel. Schon Verm. Wind Verm. Wind. Trüb. Regen.	Hen Neb Wind. Trub. Wind. Schon Wind. Trub. Trub. Heiter.	Verm Tage (Truce Tage (Windige To, Tage mit No
Pe pro-	Nebel. Trub. Nebel. Trub. Trab. Heater. Nebel. Trub.	Trüb. Vermischt. Trab. Heiter. Trub.	Heiter. Nebel. Trüb. Trub. Heiter. Trub. Trüb. Schnee.	— mit Sch — mat Eng Heiter Kicht Sotions — Vorm, —
1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1	Trub. Hester. Vermischt. Hester Heiter.	Trub, Wind School Hester Hester	Heiter. Tras. Heiter. Heiter. Heiter.	Trube — Wiedige — Nichte mit N — mide — mide
16, 17, 18, 19,	Heiter Schin- Heiter. Heiter. Wind. Leiter. Wind	H-iter. Hetter. Trib Heiter. Wind. Helter. Wind.	Vermische. Heiter. Trub. Schnes. Heiter. Wind Heiter. Wind.	Actors for State of Control of Co
21. 22. 23. 24. 25.	Herter, Wind. Schoo. Trab. Trab. Heiter, Wand.	Heiter, Wind. Track Track Heiter Wind.	Heiter, Wind. Trub. Trub. Trub. Wind. Heiter.	Zir in Se
が なる なる なる なる なる なる なる なる なる なる	Heiter S non Truo. Petty. Heiter Heiter	Alexan Links Links France	Heiter. Trab. Feiter. Trab. Feiter. Heiter. Heiter. Heiter	

-

ì



Monat	7
stag.	Vormittag:
1. 2. 5. 4. 5.	
6. 2. 8 9.0.	Nebel. Trüb. Nebel. Trub. Trüb. Heiter. Nebel. Trub.
11. 12. 15. 14.	Trüb. Heiter. Vermischt. Heiter. Heiter.
15. 17. 18. 19.	Heiter. Schon. Heiter. Heiter. Wind. Heiter. Wind.
21. 22. 23. 24. 25.	Heiter. Wind. Schon. Trub. Trub. Heiter. Wind.
26. 27. 28. 23. 30. 31.	Heiter Schön. Trub. Heiter. Heiter. Heiter
	25.45 6.78 9.0 12.15.15. 15.18.90 22.25.25.25.25.25.25.25.25.25.25.25.25.2

The state of the s

Guemain v A. 10.) Leber die Arrentule von Morio. 21.) Untersuchung der Mumin; von Conybuere. 12.) Leber Merture, toluk, ilehn., Traubenwein und Obstwein, und über setwotersatte Salas im Bruntonwasser, vom Ilen. Apotheker Pation etoch er in Bern. 13.) Bereitung der Plessermunszeltchen über Paner; vom Ilen. Apotheker Buhm in Schrobsohauten. 20.) Unanslosekliche Tinte um Warthe zu reichnen, nach Mosin. 16.) Neun Pulveriste-Marchine, noch Potit. 16.) Vormuschte Lemerkungen (Wasserstoffgas, Puttur Kitt und Beschleg, Subtimirkolhen, Glesschneiden betressend); von Kastner. 17.) Parmacentische Bemerkungen (Einkalbe, weister Arsenik, Lauturzeum, Bernsteino), Poternihmol, Entfuselung des Kartoscheibranatweine betrassend); von Hen. Apotheker Subütz in Umstadt. 18.) Ueber den Munuszucker der Solleriewurzel; vom Hen. Apotheker Hühner in Neuen.

America. 2.) Verslag van senige proeinemingen opzigtelyk de darmelling der Jodo, door S. Stratingh. S.) Over de hereiding van het Hydrojodes Patasse etc., door Stratingh.

4.) Sakailundige Droom. 5.) Sakailundige Broom. 5.) Sakailundige Broom. 5.) Sakailundige Broom. 5.) Handebuch der allgemeinen door Stratingh. 5.) Handbuch der allgemeinen und technischen Chemie etc.;

7.) Handluch der allgemeinen und technischen Chemie etc.;

von P. T. Moifoner, ster, öter und eter Bd. 8.) Aufangsgrunde der Pphysik etc.; von B. Schole. 9.) Wieshaden und seine Hellquellen etc.; von C. W. Rultmann. 10.) Handbuch der Metoprologie etc.; von K. W. C. Kuatuer.

IV. 1.) Nachricht von dem pharmacoutischen Louverein in Prag. 2.) Beförderungen. 5.) Nekrolog.



AUMARTS BULCES C
Lebre den Transvertalmagnetienen, in weiner Bernebeng m
den elektroch - megmettreiben Erreibeionngen. Von J. I.
Prechtic
Tay - Laurac ther Ertaiting durch Verdamytung on
Warrers in tracking Luft ber vereiberebenen Tamperan,
ren oud outer bestimmitten illenen
Serzelius aber Meseralepatence
Analyse des phasphoreures and see sale problement hanne
mink-Natrom, son Austoir - fig. ran
J. L. Lanangue hour eine pren obure, ar miten per
Destalation der Catronisore.
Analyse eines naturlichen Spusiglommichele, von bie
goelia
Leber dur el cath ambicho Partique des subjetersantes la
ber, il esa une Wassergar der Amsunghäre. Vom fin-
oputholes hasam su Rustusis
Bemittkongen über die magneturken Vereuden Gen Ben, Le
Eretithmer, Vine Profess, Erita.
Durited aber die Studion der algemeinen Arteretes
L. Verreichne a ler im : a flacile des labelicates for Ca-
mie and Ph vir enthatteern Albandhagen mich der be-
men that Ve Dister

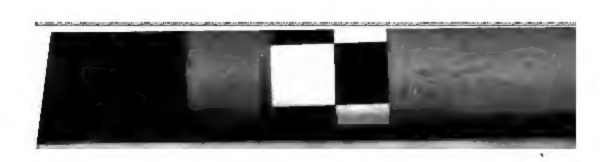
- L. Dierer de traverife eigenehamliche Abbandle. H. In scartingen and Arings and bester t
- Generalization and audientischen Zeitschener II Soobinguiter.
- Abbing I Technisismbe, channible and nersusi el Gegenras Inc
- U. Fragen and Anigation. III. R. .. reit. 100.

Materie . go ches Tagebich vois Caustinus Beling cel se Regulations, its restor than

familiar a 2 to attacker in







.

